

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

### Nutzungsrichtlinien

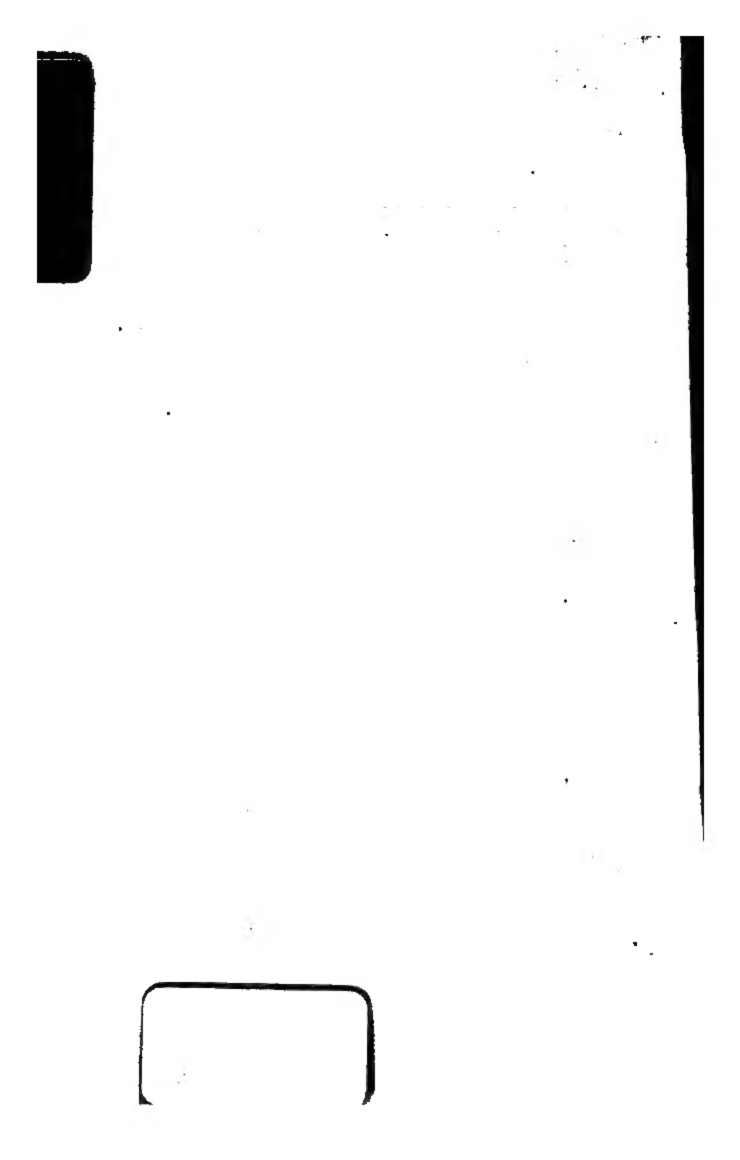
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

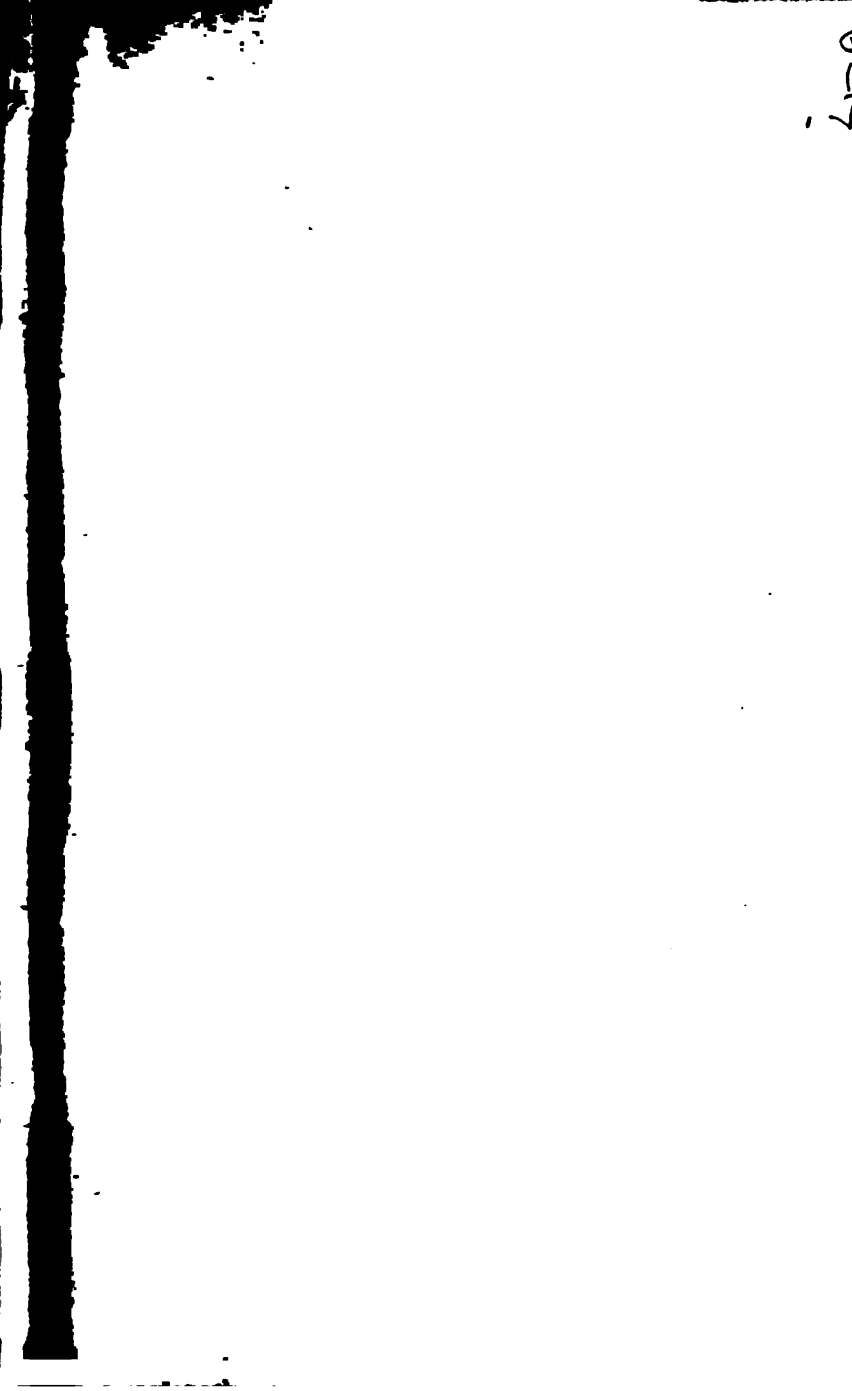
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.





• • . • •

# Jahres-Bericht

über

die Fortschritte

35-206

der

Chemie;

nach Berzelius' Tode

fortgesetzt von

L. Svanberg.

Eingereicht an die schwedische Akademie der Wissenschaften den 31. März 1849.

Neunundzwanzigster Jahrgang.

Tübingen,

Laupp'sche Buchhandlung.

1850.



## Inhalt.

## Unorganische Chemie.

422	<i>7</i> 1	Seite
	Chemisches Licht	1
	Polymere Isomorphie	3
Verhältnisse.	Bestimmung des specifischen Gewichts	
	Specifisches Gewicht von Gasen	5
Metalloide.		7
	Absolutes Gewicht der atmosphärischen Lust	5 7 8 9
	Zusammensetzung der atmosphärischen Luft	9
	Lust in grossen Städten	9
	Gehalt an Ammoniak in der atmosphärischen Lust	10
	Plüssiges Stickoxydul	10
	Schwefel	11
	Specifisches Gewicht der Schwefelsäure	12
	Verhalten der Schwefelsäure zu Schwefelwasserstoff	13
	Tri-Tetra- und Pentathionsaure	13
	Reactionen derselben	19
	Schweslige Säure mit Wasser	$\tilde{2}\tilde{2}$
	Neue Modification des Phosphors	24
	Hat der Phosphor einen Geruch?	29
	Andere Eigenschaften des Phosphors	29
	Kohlenstoff	30
	Oxalsăure	30
	Reaction auf Cyanwasserstoffsäure	31
	Schwefelkohlenstoff	31
	Allotropie des Chlors	32
	Königswasser	33
	Chloruntersalpetersäure	34
	Stickstoffbioxychlorid	34
	Chlorsalpetrige Säure	35
	Zweifach salpetrigsaures Stickstoffsuperchlorür	36
	Specifische Wärme des Broms	37
	Kieselchlorosulfid	37
	Schwefelkiesel	38
	~ (1	~~

		<b>Seile</b>
	Atomgewicht des Kiesels	39
Metalle.	Legierungen	39
	Atomgewicht des Bariums	42
	Kalkerde	43
	Calciumoxysulfuret	43
	Specifisches Gewicht von Äl, Be, Mg, Ni und Zn	43
	Thonerde	45
	Specifisches Gewicht des Selens	45
	Selenchlorür	46
	Arseniksuperchlorür mit Ammoniak	47
	Prismatische arsenige Säuren	48
	a und <sup>b</sup> Antimonsänre	49
	Chromoxydhydrat	52
	Chromsäure	52
	Schwefelchrom	53
	Molybdan	53
	b Molybdänsäure	56
	Specifisches Gewicht der Tantalsäure	59
	Ilmenium	60
	Specifisches Gewicht der Niobsäure	61
	Specifisches Gewicht der Pelopsäure	62
	Grosse Titanmasse	63
	Raewsky's Platinbase	63
	Einwirkung des Broms auf Chlorammonium-Platinamid	71
	Einwirkung des Chlors auf dieselbe Verbindung	73
	Reduction des Chlorsilbers	74
	Silberhydrür	75
	Isomerische Modificationen des Zinnoxyds	75
	Zinkoxyd	82
	Nickel	82
	Gusseisen	82
	Stahlbildungs – Process	83
	Lösung des Gusseisens in Schwefelsäure	83
	Specifisches Gewicht des Eisenoxyds	84 84
	Fällung von Schwefeleisen Atomgewicht des Cer's	84
		87
	Ceroxydul Basisches schwefelsaures Ceroxydul	87
	Cer, gefunden auch ausserhalb Skandinavien	87
Salze.	Hydrate	87
Satze.	Krystallisirte Verbindungen auf trocknem Wege dar- gestellt	88
	Verhalten der Cyanüre und Doppelcyanüre in der Hitze	90
	Zusammensetzung der Cyanüre	92
	Fabrikation von Kaliumeisencyanür	94
	Doppelsalze von Quecksilbercyanid	94
	Platincyanür – Verbindung	96
	Dithionigsaure Salze	96

		Seite
	Salpetrigsaure Salze	98
	Säuren des Phosphors	101
	Allgemeine Charactere derselben	102
	Salze der et Phosphnraure	107
	y Phosphorsaure. Sesqui - Phosphorsauren	110
	<i>P</i> hosphorsäure	112
	Constitution der Phosphorsäuren	113
	β Phosphorsaure (Pyrophosphorsaure) Salze	118
	Saure aphosphorsaure Kalkerde	128
	Kohlensaure Salze	129
	Löslichkeit der kohlensauren Salze in Kohlensaure-	
	haltigem Wasser	132
	Arsenigsaure Salze	133
	Chromsaure Salze	136
	Molyhdänsaure Salze	139
	Schwefelsaures Kali	144
	Cyansaures Kali	145
	Sodabereitung Viorfeeb bergernes Netzen	145
	Vierfach borsaures Natron	147
	Zweifach – oxalsaures Natron Natrium – Sulfaurat	147
	Doppelsalze von Chlorammonium	148 150
	Natürliches kohlensaures Ammoniumoxyd	151
	a Phosphorsaure Baryterde	151
	Löslichkeit der phosphorsauren Kalkerde in Koch-	
	salz – haltigem Wasser	152
	Salpetersaure Talkerde	153
	Schmelzfarben auf Porcellan	153
	Manganoxydsalze	154
	a Phosphorsaures Manganoxydul	155
	Kaliumeisencvanid	156
•	Basisches schwefelsaures Eisenoxyd	157
	Jodblei - Kleister, Reagens für Licht	157
	Basisches Cyanblei	157
	Salpetersaures und salpetrigsaures Bleioxyd	158
	Phosphorsaures Bleioxyd	158
	Kohlensaures Bleioxyd	161
	Salpetersaures Wismuthoxyd	161
	Cyankupfer	164
	Yerbindungen der Salpetersäure mit Quecksilberoxy- dul und mit Quecksilberoxyd	165
	Amidbasisches Quecksilberchlorid mit Säuren	167
	Salpetrigsaures Silberoxyd	169
	Quecksilber - Platincyanür mit salpetersaurem Queck-	
	silberoxydul	170
	Chromoxydsalze	170
_	a Phosphorsaures und arseniksaures Uranoxyd	172
homische	Trennung der Talkerde von Kali und Natron	177
Analyse,	Bestimmung der Thonerde	178
-	Scheidung des Nickels von Kobalt	178

		Seite
	Silberprobe	180
	Bestimmung des Molybdäns	180
	Quantitative Bestimmung der Arseniksäure	181
	Scheidung des Arseniks von Antimon	181
	Bestimmung von Arsenik, Antimon und Zinn	182
	Quantitative Bestimmung des Schwefels	183
	Bestimmung der Phosphorsäure durch Talkerde	183
	Trennung der Phosphorsäure von Eisenoxyd	184
•	Trennung der Phosphorsäure von Thonerde	185
	Bestimmung der Kohlensäure	185
	Brom in Salzsoolen	185
	Bestimmung des Stickstoffs	187
	Anwendung des Salmiaks in der chemischen Analyse	189
	Anwendung des Schwefelwasserstoffs zur chemischen	
	Analyse	192
	Organische Stoffe in Mineralwasser	192
	Pflanzenchemie.	
Allgemeine	Reifen der Früchte	193
Verhältnisse.	Einfluss der arsenigen Säure auf Pflanzen	193
	Einfluss der Zeit auf die Bildung von Verbindungen	
Pflanzen-	3.5 11.1 m	194
säuren.	Euchronsäure. Bimellithonitrylsäure	201
	Paramid. Mellithonitrylsäure	202
	Paramidsäure. Mellithomellithonitrylsäure	202
	Aepfelsaure Kalkerde	205
	Citronen – Schwefelsäure	205
	Weinsaure Kalkerde	207
	Eisenweinstein	207
	Weinsaurer Antimonoxyd - Strontian	207
	Weinsäure in höherer Temperatur	208
	Metaweinsäure	209
	Isoweinsäure	210
	Isotartridsäure	213
	Tartraminsäure	213
	Essigsaures Eisenoxyd	214
	Milchsaures Wismuthoxyd -	214
	Lactaminsäure	215
	Igasursäure .	215
	Buttersaures Kupferoxyd	216
	Kakodyl der Buttersäure	217
	Phtalaminsäure	218
	Angelicasaure. Sumbulolsaure	219
	Sumbulamsäure. Cholsäure	219
	Geschmolzene Camphersäure	219 220
	Valeriansaures Zinkoxyd	
	Benzoenitryl, Einwirkung von Schwefelwasserstoff	221
	darauf Volonianos a Wiempthoryd	221 222
	Valeriansaures Wismuthoxyd	444

	Valeramid	2616
	Gallussaures Eisen	223
	Galläpfelgerbsäure	223
	Brenzgallussäure	224
	Gallhuminsäure	227
	Caffeegerbsäure	228
	Gerbsaure im Paraguay - Thee	228
	Benzoesäure mit Chlor	230
	Porrisaure (Euxanthinsaure)	230
	Säuren in den Pinusarten	230
		231
	Nitromarsaure (Azomarsaure)	232
	Constitution der Säuren (CH)* O4. Gepaarte Oxal-	000
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	233
	Bildung von Metacetonsäure, Essigsäure und Capron-	004
	säure auf Kosten von Cyanüren der Aetherarten	<b>23</b> 6
	Pikrinsalpetersäure, Chrysolepinsäure and Nitrophe- nissäure sind identisch	
	Reseitung des Dibritantes de la	238
	Bereitung der Pikrinsalpetersäure Anilsalpetersäure	240
	Chlorpikrin	240
	Zereiznegenneducte des Chancie v. (Cl	241
	Zersetzungsproducte der Chrysinsäure (Chrysaminsäure) Aloeresinsäure	243
	Hydrochrysid	248
Pflanzenbasen.	Morphin – Rhodanammonium	249
	Sulfamorphid	250
	Codein – Rhodanammonium	251
	Sulfonarkotid	252
	Papaverin	252 252
	Strychnin, Reagens darauf	253
	Phosphorsaures Strychnin	254 254
	Strychnin – Rhodanammonium	254 254
	Strychnin - Chlorammonium mit Cyanquecksilber	254 256
	Strychnin - Cyanammonium mit Cyaneisen	<b>256</b>
	Strychnin mit Chlor und Brom	<b>258</b>
	Phosphorsaures Brucin	<b>259</b>
	Brucin - Rhodanammonium	<b>259</b>
	Brucin - Cyanammonium mit Cyaneisen	<b>260</b>
	Einwirkung der Salpetersäure auf Brucin	260
	Kakothelin	261
	Brucin mit Brom	<b>263</b>
	Dithionigsaures Chinin	264
	Phosphorsaures Chinin	<b>265</b>
1	Chinin - Rhodanammonium	266
(	Chinin – Cyanammonium mit Eisencyanür	266
(	Cinchonin - Chlorammonium	266
•	Cinchonin – Rhodanammonium	
	Cinchonin – Cyanammonium mit Cyaneisen	267 267
	Cinchonin mit Chlor und Brom	<b>268</b>
	Chinidia	<b>273</b>
_	Pseudochinin	274

## VIII

		Seite
	Nitroharmalin	275
	Anilin – Platinverbindungen	280
	Anilide. Chlorcyanilid	281
	Anilin – Ammelin	282
	Theoretische Ansichten über chemische Formeln	283
	Oxanilaminsäure	287
	Oxalursăure. Oxurenaminsăure	290
	Oxurenanilinamid	292
	Bisuccinanilinimid, Succinanilin	292
	Succinanilinamid, Succinanilid	294
	Suberanilinamid, Suberanilid, Suberanilaminsaure,	005
	Suberanilsäure	295
	Phtalanilimid, Phtalanil	298
	Phtalanilinamiosaure, Phtalanilsaure	299
	Bicamphanilimid, Camphoranil. Camphanilaminsaure,	000
	Camphoranilsäure	299
	Carbanilaminsäure, Anthranilsäure	301
	Schwefelkehlenanilamid	302
	Theoretische Betrachtungen über Paarlinge	303
	Zersetzung der Hippursäure, des Leucins und Glycins	307
	Verhalten des Anilins gegen Jod	300
	Jodanilin – Ammoniak , Jodanilin	308
	Verhalten des Anilins gegen Cyan	312
	Cyananilin – Ammoniak, Cyanilin	313
	Einwirkung des Chlorcyans, Bromcyans und Jodcyans	947
,	auf Anilin	317
	Melanilin – Ammoniak, Melanilin	317
	Verhalten des Chlors zu Melanilin	322
	Dichlormelanilin	322 325
	Dijodomelanilin	325 326
	Einwirkung der Salpetersäure auf Melanilin	327
	Dinitromelanilin	329
	Dicyanmelanilin	330
	Cyantoluidin	<b>330</b>
	Cumidin	334
	Nitrocumin	336
	Cyancumidin	336
	Flavin	337
	Petinin	341
	Picolin •	341
- 1100	Carbothialdin	342
Indifferente	Amidulin	343
Körper.	Reisen der Früchte	343
	Pektose	344
	Pektin Daman alatin	346
	Parapektin	347
	Metapektin	348
	Pektase	348
	Pektosinsäure	349
	Pektinsäure	<b>—</b> — —

	Metapektinsäure	251W
	Pyropektinsäure (Brenzpektinsäure)	<b>35</b> 3
	Collodium	354 256
Fette.	Bleichen der Fette	356
	Ricinstearinsäure	· -357
	Dögling – Thran	<b>35</b> 8
	Döglingsäure	<b>359</b>
	Fette Säuren des Cocosnussõls	360
	Caprinsaure	362 363
	Pichurimtalgsäure	363
	Bienenwachs	365
	Cerotinsaure	366
	Chlorcerotinsäure	367
	Chinesisches Wachs	<b>369</b>
	Cerotin	370
	Schwefelsaures Cerotyloxyd	<b>370</b>
	Chlorcerotin-Aldehyd (Chlorcerotal)	371
	Cerotinsaure	372
	Ceroten	373
	Chlorceroten	373
	Chinesischer Talg	374
	Stillistearinsäure	374
Plüchlige	Verhalten der flüchtigen Oele gegen Jod	376
Oele.	Terpenthinölhydrat	378
- 000 <b>,</b>	Römisches Kamillenöl	380
	Rautenöl	383
	Pelargonsaure	<b>38</b> 5
	Rautensäure	386
	Oel aus der Matricaria Parthenium	387
	Verhalten des Camphers gegen gewisse Gase	388
	Furfurol	390
	Thiofurfol	391
	Sinapis nigra und alba	392
Harze.	Dammarharz	394
	Drachenblut mit Salpetersäure	397
	Guajacharz	398
	Schunck über Krapp	398
	Alizarin	402
	Alizarinsägre	404
	Pyroalizarinsaure	406
	Rubiacin	407
	Rubiacinsäure	408
	Rubian	410
	Alphaharz des Krapps	411
	Betaharz des Krnpps	412
	Pektinsäure des Krapps	412
	Xanthin	412
	Higgin über Krapp	413
	Debus über Krapp	417
	Lizarinsaure	419

	O1:::	Seile
	Oxylizarinsăure	420
	Farbstoffe in der Morinda citrifolia	422
	Morindin	422
	Morindon	423
	Farbstoffe des Sandelholzes	424
	Santalsäure	425
	Santaloxyd	426
	Santalid	427
	Santaloid	428
	Santaloidid	428
	Santalidid	429
	Roccella tinctoria aus Südamerika	429
	Alpha-Orsellsäure	430
	Alpha-Orsellinsäure	431
	Roccella tinctoria vom Cap der guten Hoffnung	433
	Beta-Orsellsäure	433
	Beta-Orsellinsäure	434
	Roccellin	435
	Roccella Montagnei	436
	Erythrinsäure	436
	Erythrelinsäure	438
	Picroerythrin	438
	Erythroglucin	439
	Evernia Prunastri	440
	Evernsäure	441
	R varninešura	442
	Usninsāure	445
	Orcin	446
	Orceid	447
	Beta-Orcin	448
	Strecker's Kritik der vorstehenden Untersuchungen	450
	Schunck's Kritik von Stenhouse's Untersuchungen	
	Erythrylin	456
	Bildung des Orcins	457
Kiaenthümli.	chelm Allgemeinen	457
	an-Asparagin	458
zen.	Berberin Berberin	464
200,	Agrostemmin	465
	Verhalten des Amygdalins zu Säuren	465
	Oenanthin	467
Acthul-Verb	in-Neutrales schwefelsaures Aethyloxyd	468
dungen.	Doppelsalze von schwefelsaurem Aethyloxyd	470
	Cyanursäure-Aether, Cyansäure-Aether	471
	Trichloroxamid, Chloracetamid	473
	Empleciansäure, Acide chlorosuccinique	474
	Cyanathyl	474
	Zersetzuug des Cyanäthyls durch Kalium	475
	Methyl	475
	Chloräthyl	475
_		476
•	Kyanäthin	- T + U

	77 11.1 A	Seite
	Kyanäthin-Ammoniak	476
	Aethyl-unterschwefelsäure, Aethyl-Dithionsäure	478
	Sulläthyl-Schwefelsäure	480
	Zusammensetzung der Chlorätherarten	481
	Reagens auf Alkohol	481
Hethyl-Verbin	-Spirsaures Methyloxyd	482
dungen.	Cyanursaures (Cyansaures) Methyloxyd	482
	Cyanmethyl	484
	Methyl-Dithionsaure, Methyl-Unterschwefelsaure	484
	Sulimethyl-Schweselsäure	485
	Salpetersaures Amyloxyd	485
	Amylbisulfur et	486
	Amylrhodanür	487
411 7 7	Amylcyanür	487
Alde <b>hyd.</b>	Melamorphosen-Producte davon	488
	Acetyl-Mercaptan	491
	Unterschied zwischen Aldehyden und Acetonen	493
	Aufbewahrung von Holz	494
Producte der		494
	Destillation des Bienenwachses	495
stillation.	Chinon	496
	Oenanthol, Oenanthal	496
	Nitracrol	497
	Oenanthylwasserstoff	497
	Neuer Kohlenwasserstoff	499
	Pyroxanthin Danillaria and T	499
Winham a seem	Destillation des Harzes	501
Dismission	Auf Bittermandelöl	502
Phosphorsuper	•Colorbenzol	503
chlorid auf or	-Suiibenzoi	504
Januare Stoffe	Auf Benzoesäure	504
	Auf Benzoesalpetersäure Auf Zimmetöl	505
	Auf Zimmetsäure	506
		506
	Chlorcinnamyl, Cinnamyl-biacichlorid Cinanilinamid	507
	Cyancinnamyl	508
	Auf römisches Kümmelöl	508 509
	Chloreuminol	508 509
	Auf Cuminsäure	509
	Chlorcumyl	<b>5</b> 09
	Cumanilamid	510
	Auf Benzilsäure	510 510
	Chlorbenzil	<b>5</b> 10
	Auf Anissäure	511
	Chloranisyl	511
	Anisamid	511
	Anisanilinamid	512
Einwirkung d	es Chlorkalks auf organische Körper	513
Plenzenanaly	see	513

		Seite
	Asche der Rosskastanie	514
	Asche des Maulbeerbaums	514
/	Thierchemie.	
	Chemische Statik des Menschen	515
	Pingues des Kochselzes auf die Ernahrung	516
	Reactions-Verhältnisse der thierischen Flussigkeiten	517 519
	Schwefelgehalt der Thierstoffe	519
	m ot des Höhner	
	Respirations— und Perspirations Versuche von Rogan	520
	and Raiset	543
	Respirations-Versuche von Marchand	543
	Blut Dies	545
	Metalle im Blut	546
	Eiweiss der Fische	547
	Leber, Zucker darin Galle. Ochsengalle	548
	Cholsäure	550
	Derecholeäura	<b>551</b>
	Zersetzungsproducte der Cholsäure	555 556
	Cholalsäure,	560
	Choloidinsäure	562
	Dyslysin	563
	Choleinsäure	567
	Galle verschiedener Thiere	570
	Taurin	572
	Cholesterin. Cholesterilin	575
Harn.	Harnstoff aus knallsaurem Ammoniumoxyd	575
	Harnstoff im Humor vitreus Quantitative Bestimmung des Harnstoffs	575
	a I Olima das Highnesiire	578
	Neutrale Salze der Harnsaute Oxydation der Harnsaute durch Kaliumeisencyanid	580
	Lantanursäure .	582
	Hidantoinsäure	583 584
	er il	584
	TI LIJAAA ARGANISCHET NUTUUL IIII AMAA	586
	Färbung des Marns durch Muabarbot	586
Fleisch.	Milcheäure darm	590
	Knostin and Kreatinin	591
	Muskelgewebe der Fische	593
	Castoreum	593
	Seide-Flüssigkeit	595
	Cochenille von Algerien Leucin und Aposepidin sind identisch.	595
	Leuciu and Whosekiain sing 122222	

## Unorganische Chemie.

Die wichtigen Untersuchungen, welche mit den Chemisches chemischen Wirkungen des Lichts im Zusammenhang stehen, sind in so weit von Draper 1) bearbeitet worden, dass er das Licht studirte, welches durch chemische Wirkung hervorgebracht wird. Da er sich dabei vornahm zu erforschen, ob zwischen den chemischen Umständen, unter welchen eine Verbrennung vor sich geht, und dem dadurch entwickelten Lichte gewisse wechselseitige Beziehungen stattsänden, so unterwarf er die Flammen von mehreren sowohl beständigen als auch unbeständigen Gasen der Analyse mittelst eines Prisma's, wobei er fand, dass sie alle die im Spectrum vorhandenen Farben enthalten. Darsaf prüste er das prismatische Licht von einem einsechen sesten Körper (Anthracit), wenn dieser bei ungleichen Temperaturen verbrennt, und zeigte dabei, dass, je nachdem die Temperatur erhöht wird, die brechbarsten Strahlen hervortreten. Aus diesem Umstande zieht er nun den Schluss, dass zwischen der Brechbarkeit des Lichts, welches ein Körper bei seiner Verbrennung hervorbringt, und der Intensität der chemischen Wirksamkeit, die dabei entwickelt wird, ein Verhältniss stattfindet, so wie auch dass sich die

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXII, 100.

Stanberge Jahres - Bericht. II.

Brechbarkeit in demselben Maasse vermehrt, als die chemische Wirksamkeit zunimmt.

Darauf prüfte Draper die Zusammensetzung der Flamme selbst, wobei er zu dem Schluss geführt wird, dass die Flammen aus einer Menge von gefärbten Hüllen zusammengesetzt seyen, welche sich einander einschliessen, und von denen die violette Hülle die äusserste sey und folglich auch den grössten Durchmesser habe. Indem er sich nun hierauf stützt, sucht er die Natur der gefärbten Flammen zu erklären, weshalb Kohlenoxyd mit blauer und Cyan mit rother Flamme verbrennt, so wie auch weshalb Verschiedenheiten stattfinden, je nachdem die Verbrennung in Sauerstoffgas oder in atmosphärischer Luft geschieht. Er betrachtet alle Flammen als eine glühende Hülle, in welcher die Verbrennung mit ungleicher Schnelligkeit in verschiedenen Tiefen so vor sich geht, dass sie in der äussersten Schicht wegen der vollkommenen Berührung mit der atmosphärischen Lust am schnellsten geschieht. Auf einem horizontalen Durchschnitt ist der innere mit unverbrannten Dünsten erfüllte Theil der Flammen schwarz, und dieser Theil ist mit einem Ring umgeben, woselbst die Verbrennung beginnt und wo man ein rothes Licht sieht, begleitet von Ringen, bei denen das orangefarbige, gelbe, grüne, blaue, indigosarbene und violette Licht von der Schnelligkeit abhängig ist, mit welcher die Verbrennung geschieht.

Insbesondere hat Draper untersucht, was stattfindet, wenn die gewöhnliche Flamme dadurch gestört wird, dass man in ihr Inneres Lust einführt, und er fand dabei, dass dadurch die rothen und orangesarbenen Schichten verschwinden und zu violetten werden.

Zuletzt stellt Draper sich die Frage, ob die von

ihm beobachteten Thatsachen zu beweisen im Stande seyen, dass alle chemischen Verbindungen von einer reschen vibrirenden Bewegung in den sich vereinigenden Körpertheilen begleitet seyen, und dass diese Vibration in dem Maasse, als die chemische Wirksamkeit intensiver ist, rascher stattfinde? Inzwischen glaubt er, dass die Hestigkeit, mit welcher die chemische Verwandschaft ausgeübt wird, und die Brechbarkeit des dabei entwickelten Lichts eine einfache Folge der Undulations-Theorie sey, und dass eine vermehrte Brechbarkeit dasselbe bedeute, wie eine Vergrösserung in der Schnelligkeit der Vibrationen.

Endlich hat Draper auch die Frauenhofer'schen Linien einer genaueren Prüfung unterzogen, und er glaubt in Folge derselben, dass ihre Ursache, welche sie auch seyn möge, in ihrer Wirkung doch eine periodische seyn könne, dass aber dieser Gegenstand noch zu unvollständig untersucht worden sey. Draper behauptet zwar nicht, dass das Freimachen eines von der Flamme unverbrannten Körpers stets die Bildung von dunklen Linien veranlasse, aber überall, wo er diese beobachtete, hatte sich ein unverbrannter Körper entwickelt.

Scheerer 1) hat auf eine schöne Weise den Ein-Polymere Isowurf beantwortet, welcher ihm von Blum, Haidinger, Naumann und Rammelsberg wider seine Theorie über die polymere Isomorphie gemacht worden war. Da Scheerer nun erklärt, dass mit seiner Theorie nichts Anderes zu verstehen sey, als die Uebereinstimmung verschiedener Krystallisations-Producte in ihrer Form unter einem generelleren Gesichtspunkte aufzufassen, wodurch man nicht zu befürchten brauche,

morphie.

<sup>1)</sup> Poggend. LXXIII, 155.

metaleptische Ansichten in die Wissenschaft einzuführen, so scheint die Grundlage für diese wissenschaftliche Frage auf reinem Boden zu ruhen. Uebrigen ist die Abhandlung nicht von der Art, dass sie einen kürzeren Auszug gestattet.

Bestimmung

Der schon vor mehren Jahren von Beudant 1) des specifi-schen Gewichts. hauptsächlich beim kohlensauren Kalk beobachtete Umstand, dass die specifischen Gewichte der Mineralien höher ausfallen, je nachdem sie für die dazu erforderlichen Wägungen in einem ungleich fein zertheilten Zustande angewandt werden, ist kürzlich auch von G. Rose<sup>2</sup>) für Gold, Silber, Platin und schwefelsauren Baryt geltend erkannt worden. Die zu seinen Versuchen angewandten Metalle waren zum Theil auf verschiedene Weise bereitet worden, theils waren sie unter verschiedenen Flüssen zusammen geschmolzen. Von schwefelsaurem Baryt hat er sowohl den künstlichen als auch den natürlichen untersucht. Die Resultate sind:

Gold	für sich geschmolzen	Specifisches 19,3230 —	
n	unter einer Schicht von koh- lensaurem Natron geschmol-		·
	zen	19,3206 —	19,3334
<b>))</b>	unter einer Schicht von Bo- rax geschmolzen unter einer Schicht von	19,3260 —	19,3420
<b>)7</b>	Chlornatrium geschmolzen. auf einer Münze zusammen-	19,2969	
n	gepresst	19,3103 —	19,3347
ກ ກ	gefällt mit Eisenvitriol durch Oxalsäure ausgefällt	19,5501 — 19,4941	20,7128

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. 1830 S. 61.

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 1 und LXXV, 403.

		Specifisches	Gewicht
Silber, gesc	hmolzen	10,5257	
n auf eine	er Münze zusammen	•	
gepress	<b>t</b>	10,5665	
» gefällt r	nit Eisenvitriol	10,5485 —	10,6139
Platin		14,8911 —	•
Schwefelsaur	er Baryt, natürlicher	4,4773 —	•
77	n pulverisirt	4,4794 —	4,4804
n	n künstlicher	4,5253 —	4,5271.
		-	~

Rose zieht aus seinen Versuchen den Schluss, dass das specifische Gewicht um so höher ausfällt, als die Körper feiner zertheilt sind, und dass die Ursache davon in der Fähigkeit derselben, Wasser zu condensiren, zu suchen sey. Geschehen nämlich die Wägungen in Wasser, so wiegt man nicht bloss den Körper, sondern auch ausserdem eine geringe Schicht von Wasser im comprimirten Zustande.

In Bezug auf diese Versuche erinnert Osann 1) an einige von ihm ausgeführte frühere Bestimmungen, wobei er gefunden hatte, dass das specifische Gewicht des Platins um so höher ausfällt, je geringer die zur Bestimmung angewandte Quantität ist, während das Umgekehrte stattfand, als er das specif. Gewicht von Glas bestimmte. Diesen Umstand erklärt er dadurch, dass Wasser am Glase adhaerirt und ein wenig comprimirt wird, während es dagegen von Platin abgestossen wird.

Marchand<sup>2</sup>) hat das specifische Gewicht von Specifisches einigen Gasen nach einer Methode bestimmt, welche Gewicht von zwar schon früher von Bineau und von Gay-Lussac dazu angewandt worden war, die aber von ihm

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 605.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIV, 38.

wesentlich verbessert worden ist. Diese Methode besteht darin, dass man unter einem gewissen Barometer-Druck und einer bestimmten Temperatur einen Glasballon mit einer gewissen Gasart füllt, darauf diese von einem Körper absorbiren lässt, indem die zur Untersuchung vorhandene Gasart aus dem Glasballon durch eine andere Gasart, welche weder von dem Absorptionsmittel aufgenommen wird noch dadurch eine Einwirkung erleidet, austreibt. Durch Wägung des Absorptionsmittels vor und nach der Absorption erhält man das Gewicht von Gas, welches untersucht werden soll, und wenn man dann die Gewichte von z. B. zwei verschiedenen Gasen, die ursprünglich einerlei Volum einnehmen, unter sich vergleicht, so erfährt man das Verhältniss ihrer wechselseitigen Gewichte. Ist nun das specifische Gewicht der einen Gasart relativ zu dem der atmosphärischen Lust vorher bestimmt worden, so kann man danach das der anderen berechnen, ohne das Volum von irgend einer der Gasart zu kennen, welche ursprünglich angewandt wurde.

Wo man bei dieser Methode nicht die atmosphärische Luft als Einheit für die Vergleichung anwenden kann, hat Marchand anstatt derselben Sauerstoffgas angewandt. Als Absorptionsmittel für das Sauerstoffgas bediente er sich des Kupfers (so wie auch des Phosphors, den er jedoch weniger zweckmässig fand), indem er das Sauerstoffgas durch Kohlensäuregas verdrängen liess. Bei der Prüfung des specifischen Gewichts von Kohlensäuregas liess er dieses von Kali absorbiren und durch atmosphärische Luft verdrängen. Kohlenoxydgas wurde zuerst über Kupferoxyd geleitet und dann, dadurch in Kohlensäuregas verwandelt, wie dieses behandelt. Schweflige

Saure wurde von Kali absorbiren gelassen und durch Wasserstoffgas verdrängt.

Legt man nun Regnault's Bestimmung des specifischen Gewichts von Sauerstoffgas der Berechnung zu Grunde, so ist nach Marchand's Untersuchungen das specifische Gewicht von

> Kohlensäuregas =  $\begin{cases} 1,3825 \\ 1,3819 \end{cases}$ Kohlenoxydgas = 0,87563 Schwesliger Säure = 2,04116,

während dasselbe nach den Angaben anderer Chemiker aus der folgenden Uebersicht ersehen wird:

Kohlensäuregas nach Regnault = 1,3830 Kohlenoxydgas nach Wrede = 0,87533 Schwesligsaures Gas nach Berzelius = 2,0323.

Schönbein 1) gibt an, dass Ozon nicht gebildet wird, wenn man unter gewöhnlichem Barometerdruck und bei gewöhnlicher Temperatur feuchtes Sauerstoffgas mit Phosphor behandelt, dass aber die Bildung desselben stattfindet, wenn man dabei die Temperatur auf + 24° oder noch besser auf + 36° erhöht. die Bildung von Ozon in atmosphärischer Luft ohne Verdünnung derselben stattsindet, so will Schönbein diesen Umstand daraus erklären, dass der Phosphor, dessen Oxydation mit der Bildung von Ozon im Zusammenhang steht, wenn man nach dieser Methode das Ozon hervorzubringen versucht, in verschiedenen Gasen mit ungleicher Schnelligkeit verdunstet, selbst wenn die Gase einerlei Electricität besitzen, und dass die Verdunstung in Stickgas rascher als in Sauerstoffgas vor sich geht. Das Ozon wird auch in Sauerstoffgas gebildet, wenn man dasselbe verdünnt, und

Ozon.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 367.

dieses soll davon herrühren, dass der Phosphor dann rascher abdunstet.

In einem Aufsatz über die Eigenschaften des Ozons gibt Osann 1) an, dass wenn man Lösungen von Baryt, Kali, Kalk und Talk, so wie auch von Gyps, salpetersaurem Kalk, salpetersaurem Baryt, chromsaurem Kali, schwefelsaurem Manganoxyd, Eisenoxyd, Eisenoxydul, Quecksilberoxydul und essigsaurem Manganoxydul in Wasser auf elektrolytischem Wege zersetzt, ein Knaligas erhalten wird, welches nicht nach Ozon riecht. Dagegen entsteht der Geruch nach Ozon, wenn man die Lösungen von schwefelsaurem Kali und Zinkoxyd auf dieselbe Weise zersetzt.

In einer anderen Abhandlung gibt Schönbein<sup>2</sup>) an, dass die dunkelbraune Farbe, welche entsteht, wenn man ein mit der Lösung von einem Mangan-oxydulsalz beschriebenes Papier der Einwirkung einer Ozon-haltigen Lust aussetzt, keinen langen Bestand hat, weil sie in der Lust von selbst allmälig wieder ausbleicht.

Absolutes Ge— Das Gewicht von 1 Liter atmosphärischer Lust wicht der at-bei 0° und bei 760 Barometerhöhe, (welches frümosphärischen her von Biot und Arago = 1,299541 Grm. gesunden worden war, ist jetzt auss Neue genauer von Regnault<sup>5</sup>) geprüft worden, welcher es = 1,293187 Grm. fand. Legt man nun diese Bestimmung, so wie auch die neueren von Regnault gemachten Bestimmungen der specifischen Gewichte von anderen Gasen einer sichereren Berechnung der absoluten Gewichte

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 386.

<sup>2)</sup> Das. S. 366.

<sup>3)</sup> Das. LXXIV, 202.

für die letzteren zu Grunde, so zeigt es sich, dass 1 Liter Stickgas 1,256167, 1 Liter Sauerstoffgas 1,429802, 1 Liter Wasserstoffgas 0,089578 und 1 Liter Kohlensäuregas 1,977414 Grm. wiegt.

Nachdem Doyere 1) angegeben hatte, dass die Zusammenseprocentische Zusammensetzung der atmosphärischen mosphärischen Luft sehr veränderlich sey, und dass Unterschiede darin stattfinden könnten, welche bis zu 1 Procent im Gehalt an Sauerstoffgas hinaufsteigen können, Regnault4) die Unzulänglichkeit der Beweise gezeigt, welche Doyere dafür anführt, und dargelegt, dass die grösste Verschiedenheit in der procentischen Zusammensetzung der Luft, vom 24 December 1847 an bis Ende Januar 1848, nach seinen gemeinschaftlich mit Reiset ausgeführten Versuchen nicht grösser ist, als dass sie zwischen 20,900 und 20,988 Procent Saverstoff variirte. Regnault und Reiset haben ausserdem eine Luft untersucht, welche stets an ein und demselben Orte aufgesammelt worden war, um dadurch über die Zuverlässigkeit der von ihnen angewandten Methode sicher zu werden. Dabei haben sie dargethan, dass die von ihnen ausgeführten Versuche den böchsten Grad von Sicherheit gewähren.

Smith 5) hat die Natur der Lust in grossen Städ-Lust in grossen ten und an solchen Orten untersucht, wo viele Menschen gleichzeitig versammelt sind, und er hat gefunden, dass wenn man diese Lust über Wasser aufsammelt, in dem Wasser nachher sowohl Schweselsaure als auch Chlor entdeckt werden kann, so wie auch ein dem Albumin verwandter Körper. Smith geht dabei auch die Einmengungen durch, welche

Städten.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXV, 928. XXVI, 193.

<sup>2)</sup> Das. XXVI, 156 und 233.

<sup>3)</sup> L'Instit. 1848, S. 378.

durch Fäulniss, Verbrennung u. s. w. von Stoffen in die Luft gelangen können, wobei er zuletzt zu der Erklärung geführt wird, dass die Verunreinigung der Lust an den Orten, wo viele Menschen versammelt sind, hauptsächlich von einem organischen Körper, aber nicht von Kohlensäure, herrührt, dass alles Wasser in grossen Städten einen organischen Körper enthält, welcher die Bildung von Salpetersäure-Verbindungen, die darin vorkommen, bedingt, und dass man am besten ein Wasser anwenden muss, welches frisch ist und sogleich nachdem man es filtrirt hat.

Gehalt an Am-

Kemp 1) hat den Gehalt an Ammoniak in der atmoniak in der mosphärischen Lust auf die Weise zu bestimmen geschen Lust. sucht, dass er dieselbe durch eine Lösung von Sublimat streichen liess. Es entstand dadurch ein Niederschlag von HgCl + 2Hg + HgNH<sup>2</sup>, welcher nach dem Erhitzen der Flüssigkeit gesammelt und dann gewogen wurde, um dann den Gehalt an Ammoniak daraus zu berechnen. Als er dazu die Luft 300 Fuss über dem irländischen Meere anwandte, bekam er zuweilen einen grösseren und zuweilen einen geringeren Niederschlag, und bei einem Versuche am 1. Juli, indem er 24840 englische Cubiczoll von der Lust durch die Lösung von Sublimat hindurchstreichen liess, bekam er in dieser einen Niederschlag, welcher 1,8 Milligrammen Ammoniak entsprach.

Flüssiges Stickoxydul.

Dumas<sup>2</sup>) hat mittelst des Condensations-Apparats von Natterer flüssiges Stickoxydul dargestellt und die Eigenschaften desselben im flüssigen Zustande genauer studirt. Das Stickoxydulgas dazu bereitete er aus salpetersaurem Ammoniumoxyd, und es wurde

<sup>1)</sup> Chemic. Gazett. p. 99. - Archiv der Pharm. LIV, 319.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharm. XIV, 411. Compt. rend. XXVII, 463.

dann vor der Condensation völlig ausgetrocknet. Wird ein Hahn an dem Reservoir geöffnet, worin das condensirte flüssige Stickoxydul aufbewahrt wird, so nimmt ein Theil des ausströmenden Gases feste Form an, während der Rest flüssig bleibt. Der feste Theil sieht wie Schnee aus, schmilzt dann bald und verflüchtigt sich. Legt man ihn auf die Haut, so bewirkt er darauf ein starkes Brennen.

Der flüssige, im Volum weit reichlichere Theil kann in einer Masse von 50 - 60 Grammen 1 Stunde lang in freier Lust ausbewahrt werden, ohne dass er sich verstüchtigt. Er ist farblos, dünnslüssig und vollkommen durchsichtig. Auf die Haut getropft bewirkt er ein hestiges Brennen. Taucht man Metalle hinein, so entsteht ein ähnliches Zischen, wie wenn man ein glübendes Eisen in Wasser sticht. Quecksilber wird dadurch bald fest und es bildet dann eine harte, spröde, weisse, silberähnliche Masse. Kalium schwimmt darauf und wird dadurch nicht angegriffen. Kohle, Schwefel, Phosphor und Jod verhalten sich eben so. Angezündete Kohle verbrennt mit Hestigkeit. Schwefelsäure und concentrirte Salpetersäure erstarren sogleich. Aether und Alkohol können damit vermischt werden, ohne dass sie erstarren. Wasser verwandelt sich, wenn man es damit in Berührung bringt, sogleich in Eis. wobei jedoch das Stickoxydul so rasch abdunstet, dass eine wirkliche Explosion dabei stattzufinden scheint.

Bekanntlich hat man bisher angenommen, dass der bei gewöhnlicher Temperatur aus einer Lösung in Schwefelkohlenstoff auskrystallisirte Schwefel immer die Form des natürlichen Schwefels zeige. Pasteur 1)

Schwesel.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 48.

gibt dagegen an, dass er bei der freiwilligen Verdunstung einer Lösung von Schwefel in Schwefelkohlenstoff den Schwefel in seinen beiden Krystallisationsformen erhalten habe.

Delville 1) glaubt, dass die Ursache, weshalb der Schwefel aus seiner Lösung in Schwefelkohlenstoff in seiner natürlichen Form krystallisirt, mit dem Vorhandenseyn von etwas weichem Schwefel in der Lösung im Zusammenhange stehe, und dass auch davon die rothe Farbe herrühre. Ausserdem führt er an, dass 100 Theile Schwefelkohlenstoff 35 Theile Schwefel bei + 12° auflösen. Der rhombische Schwefel löst sich dabei ohne Rückstand auf, aber der monoklinometrische lässt bis zu 3 Procent ungelöst zurück in Gestalt eines weissen, leichten Rückstandes. Rasch erkalteter Schwefel lässt dagegen einen Rückstand von 11 bis 35 Procent zurück.

Schrötter<sup>2</sup>) gibt an, dass der amorphe Schwefel in Schwefelkohlenstoff unauflöslich ist, und er bereitet einen an der amorphen Modification reichen Schwefel dadurch, dass er ihn 68 Stunden lang bei + 360° geschmolzen erhält und dann rasch abkühlt.

Specifisches

Bineau<sup>5</sup>) hat die Verbindungen der Schwefel-Gewicht der säure mit Wasser untersucht und die von ihm gefundenen specifischen Gewichte für das mit verschiedenen Wasser-Quantitäten verdünnte einatomige Schwefelsäurehydrat tabellarisch zusammengestellt. Durch Concentration einer verdünnten Schwefelsäure konnte er keine Säure mit 1 Atom Wasser erhalten, sondern das Product enthielt immer 1 Procent Wasser mehr, als

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 117.

<sup>2)</sup> Wien. Acad. Ber. S. 200.

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 337.

der chemischen Formel entspricht. Er fand serner, dass das Maximum von Contraction, wenn man Schwefelsäurehydrat = HS und Wasser vermischt, nicht stattsindet, wenn das Gemisch der Formel HS + 2H oder HS entspricht, wie man bisher vermuthet hat, und er zweiselt daran, dass diese Contraction mit einer bestimmten chemischen Verbindung zusammentrisst. Meiner Ansicht nach müssen jedoch diese Versuche noch einmal von einem Anderen wiederholt werden, ehe man diesen Schluss als sicher begründet ansehen kann.

Stein 1) hat die Beobachtung gemacht, dass con-Verhalten der centrirte Schwefelsäure zersetzt wird, wenn man Schwe-Schwefelsäure zu Schwefel-felwasserstoffgas hineinleitet. Wird sie dagegen mit wasserstoff.

4 Theilen Wasser verdünnt, so wird sie nicht eher zersetzt, als bis man sie bis zur Siedhitze des Wassers erwärmt.

Die in neuerer Zeit entdeckten Polythionsäuren, Tri-Telraunter welchem Namen ich alle die Säuren des Schwe-und Pentathifels zusammenfasse, welche mehr als 1 Atom Schwefel enthalten, sind von Fordos und Gelis²) sowie
auch Kessler³) genauer studirt worden. Die ersten
Chemiker haben sich hauptsächlich mit dem Verhalten
des Chlorschwefels gegen wasserhaltige schwestige
Säure beschästigt, und sie scheinen dadurch die Oberflächlichkeit der nach Plessy im vorigen Jahresberichte, S. 24, mitgetheilten Angaben über die Existenz der Säuren = S<sup>5</sup>O<sup>6</sup> und S<sup>6</sup>O<sup>7</sup> vollkommen dargelegt zu haben, welche Säuren daher also noch in

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LIV, 321.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 66.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 249.

der Wissenschast als höchst problematische Verbindungen angesehen werden müssen.

Eine Lösung von 150 Grammen Schwefelchlorid in 1500 Grammen von einem mit schwesligsaurem Gas gesättigten Wasser wurde mit kohlensaurem Bleioxyd vollkommen gesättigt und dabei ausgefälltes schwefelsaures Bleioxyd und Chlorblei absiltrirt. Aus der Lösung wurde das überschüssige Bleioxyd durch Schwefelsäure ausgefällt, der Niederschlag abfiltrirt und nachgewaschen, die Flüssigkeit verdunstet und mit Alkohol vermischt, welcher noch Chlorblei abschied, das wiederum absiltrirt wurde. Das Bleioxyd wurde darauf mit Baryt ausgefällt, und das gebildete Barytsalz mehreren Prüfungen unterworfen. Je nachdem die hier angegebenen Operationen rascher oder langsamer ausgeführt werden, erhält man beim Ausfällen des Barytsalzes aus seiner Lösung durch Alkohol geringe Verschiedenheiten, wenn die Fällung fractionirt wird und man die der Reihe nach ausgefällten Portionen sammelt und untersucht, und diese Verschiedenheiten deuten darauf hin, dass der Niederschlag theils BaS+O<sup>5</sup> + 2H und theils BaS<sup>5</sup>O<sup>5</sup> ist. Fordos und Gelis vermuthen, dass die in dem zuletzt angeführten Salze enthaltene Säure eine isomerische Modification von Wackenroder's Pentathionsäure sey; inzwischen geben sie keine genügende Beweise an, welche diese Vermuthung hinreichend unterstützen.

Aus ihren Versuchen ziehen sie den Schluss, dass bei der Einwirkung von Schwefelchlorid auf wasserhaltige schweflige Säure zuerst Pentathionsäure gebildet werde, und dass Tetrathionsäure und Trithionsäure aus der darauf folgenden Verwandlung der Pentathionsäure hervorgingen.

Die Producte der Einwirkung von Schweselchlorür suf wasserhaltige schweslige Säure scheinen nach Fordos und Gelis dieselben zu seyn, wie wenn man Schweselchlorid auf dieselbe Weise behandelt.

Kessler gibt an, dass man keine Trithionsäure erhalten könne, wenn man ihre Lösung selbst bei der Temperatur von eiskaltem Wasser verdunstet, weil sie dabei in Schweselsäure und schweslige Säure verwandelt werde.

Trithionsaures Kali wird leicht erhalten, wenn man schwesligsaures Gas in eine Lösung von dithionigsaurem Kali oder von Schweselkalium leitet. In dem letzteren Falle bildet sich nämlich dithionigsaures und darauf trithionsaures Kali.

Trithionsaures Natron konnte nicht durch Zersetzung des Kalisalzes mit saurem weinsaurem Natron dargestellt werden, weil es sich beim Verdunsten seiner von abgeschiedenem Weinstein abfiltrirten Lösung zersetzt, so dass dann zuerst schwefelsaures Natron daraus anschiesst und darauf dithionigsaures Natron, ohne dass ein anderes Salz gebildet worden zu seyn scheint.

Trithionsaure Baryterde wird erhalten, wenn man die Säure mit kohlensaurem Baryt sättigt und die Flüssigkeit dann mit Alkohol versetzt, wodurch sie sich in glänzenden Blättern niederschlägt. Bei einer theilweisen Analyse fand Kessler dieses Salz zusammengesetzt aus:

	Gefunden	Berechnet
В́а	47,87	41,96
S <sup>5</sup>	26,22	26,28
$0^5$		21,90
2 <b>H</b>		9,86,

wonach er die Formel BaS<sup>5</sup>O<sup>5</sup> + 2H dafür außtellt.

In Bezug auf Baumann's Angabe, nach welcher die trithionsauren Salze durch Digestion der dithion-sauren Salze mit Schwefel bereitet werden sollen, bemerkt Kessler, dass dieses Verfahren nicht brauchbar sey und dass auch Baumann selbst keine bindende Beweise für seine Angabe anführt.

Die Tetrathionsäure bereitet Kessler durch Zersetzung des Bleioxydsalzes derselben mit Schweselssäure (nicht mit Schweselwasserstoff, indem dabei auch Trithionsäure gebildet wird), worauf die Flüssigkeit ziemlich concentrirt werden kann, ohne dass sie sich zersetzt.

Tetrathionsaure's Kali wird erhalten, wenn man Jod in kleinen Portionen nach einander zu einer concentrirten Lösung von völlig reinem dithionigsaurem Kali setzt, wobei sich das Salz allmälig daraus abscheidet, während Jodkalium in der Lösung zurückbleibt, und was sich davon mit abscheidet, kann durch Alkohol ausgezogen werden. Das Salz wird dann gereinigt, indem man es in warmem Wasser auflöst, den abgeschiedenen Schwefel absiltrirt, und Alkohol bis zur anfangenden Fällung zusetzt. Beim Erkalten schiesst dann das Salz rein und in grossen Krystallen an, während trithionsaures Kali in der Lösung zurückbleibt. Setzt man Tetrathionsäure im Ueberschuss zu einer Lösung von essigsaurem Kali in Alkohol, so schlägt sich das Salz in feinkörnigem Zustande nieder. Das trockne Salz kann aufbewahrt werden, ohne dass es eine Zersetzung erleidet.

Tetrathionsaures Natron wird erhalten, wenn man Kupferchlorid so lange zu dithionigsaurem Natron setzt, als sich dabei noch Kupferchlorür abscheidet, und dann Alkohol in reichlicher Menge zusetzt, wodurch das Salz krystallinisch niedergeschlagen wird.

Durch Zersetzung von tetrathionsaurem Bleioxyd mit schwefelsaurem Natron, oder durch Vermischung von kohlensaurem Natron mit der Tetrathionsäure erhält man dieses Salz nicht, sondern nur ein Gemisch von Schwefel, schwefelsaurem und dithionsaurem Natron.

Tetrathionsaure Baryterde wird in grossen taselsormigen Krystallen erhalten, wenn man eine Lösung
der Tetrathionsäure von bekanntem Säure-Gehalt mit
1 Atomgewicht essigsaurem Baryt und darauf mit Alkohol vermischt.

Tetrathionsaure Strontianerde, ŠrS<sup>4</sup>O<sup>5</sup>, wird eben so, wie das Barytsalz erhalten. Sie ist jedoch etwas außöslicher in wasserhaltigem Alkohol. Beim Verdunsten ihrer concentrirten Lösung in Wasser schiesst das Salz in dünnen Prismen an. Es wird jedoch dabei grösstentheils zersetzt. Es wurde auf den Gehalt an Strontian analysirt.

'Tetrathionsaures Bleioxyd, PbS405 + H, wird am besten erhalten, wenn man die Lösung von 3 Theilen essigsaurem Bleioxyd (salpetersaures Bleioxyd darf nicht angewandt werden) zu einer Lösung von 2 Theilen dithionigsaurem Natron setzt, indem beide Lösungen warm und verdünnt angewandt werden. Der entstandene Niederschlag wird vollkommen ausgewaschen und noch breiförmig mit 1 Theil Jod vermischt. Nach einigen Tagen hat sich dann das Ganze in ein Gemisch von Jodblei und tetrathionsaurem Bleioxyd verwandelt. Die Lösung des letzteren wird von dem ersteren abfiltrirt und mit Alkohol vermischt, wodurch das Salz in Gestalt von glänzenden Blättern abgeschieden wird. Das Salz wird zersetzt, wenn man die Lösung desselben verdunstet. Es wurde auf den Gehalt an Bleioxyd analysirt.

Tetrathionsaures Nickeloxyd wird in Gestalt einer krystallinischen und sehr zersliesslichen Masse erhalten, wenn man schweselsaures Nickeloxyd mit einer Lösung von tetrathionsaurem Bleioxyd zersetzt. Die Lösung zersetzt sich nicht beim Verdunsten im lust-leeren Raume.

Tetrathionsaures Cadmiumoxyd verhält sich auf dieselbe Weise.

Tetrathionsaures Kupferoxyd kann nicht in fester Form erhalten werden, denn beim Verdunsten seiner Lösung im lustleeren Raume scheidet sich eine bedeutende Menge von einem braunen Körper in glänzenden Schuppen ab, während Schwefelsäure und schwefelsaures Kupferoxyd in der Lösung zurückbleiben.

Die Pentathionsäure bereitet Kessler nach Wackenroder's Methode, jedoch mit dem Unterschiede, dass er das Wasser, welches von Anfang an zur Bereitung angewandt wird, mehrere Male nach einander mit schwesliger Saure und mit Schweselwasserstoff sättigt. Die Lösung wird darauf zuerst im Wasserbade bis zu einem specifischen Gewicht von 1,25 und darauf im lustleeren Raume bis zu 1,6 specifischen Gewicht verdunstet. Diese Säure wird auch erhalten, wenn man dithionigsaures Bleioxyd durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Da sie in dem letzteren Falle dadurch gebildet wird, dass dithionige Säure frei und in Schwefel und schweflige Säure zersetzt wird, so glaubt Kessler, dass sie auch wird gebildet werden können, wenn man schwesligsaure Baryterde durch Schwefelwasserstoff zersetzt.

Pentathionsaures Kali wird aus der nach einer dieser beiden Methoden dargestellten Säure bereitet. Kessler hat es analysirt und nach der Formel KS<sup>4</sup>O<sup>5</sup> zusammengesetzt gesunden.

Pentathionsaure Baryterde wird auf die Weise bereitet, dass man essigsauren Baryt mit der Lösung der Säure in Wasser vermischt, welche letztere bis zu einem specifischen Gewicht von 1,47 concentrirt worden ist, und dann Alkohol zusetzt, welcher das Salz niederschlägt. Es wurde auf den Gehalt an Baryt und Schwefel analysirt, deren Quantitäten mit der Formel Ba<sup>2</sup>S<sup>9</sup>O<sup>10</sup> + 7H übereinstimmte, wodurch (mit Ausnahme des Wassergehalts, welcher vielleicht theilweise von Alkohol ausgemacht werden kann, da er sowohl von Kessler als auch von Ludwig aus dem Verlust der Analyse berechnet wurde) die von Ludwig gemachte Beobachtung, welche im vorigen Jahresberichte, S. 21, mitgetheilt wurde, bestätigt wird, nach welcher diese Säure bei ihrer Vereinigung mit Basen zum Theil leicht in Tetrathionsäure zersetzt wird.

thionsauren Baryt untersucht, welcher aus der Säure erhalten wird, die sich bei der Einwirkung von Schwefelchlorid auf wasserhaltige schweslige Säure bildet, und sie geben an, dass dieses Salz leicht in deutlichen Nadeln krystallisirt, die jedoch kleiner, leichter löslich und veränderlicher sind, wie die von dem tetrathionsauren Salze. Das Salz verwandelt sich nach diesen Chemikern durch Chlor und chlorigsaure Salze in schweselsaures Salz, aber nicht durch übermangansaures Kali, wosern nicht ein grosser Ueberschuss von Säure vorhanden ist. Es absorbirt nicht Jod, wodurch aber das dithionsaure Salz in tetrathionsau-

Da die chemischen Reactionen der Polythionsäuren bis jetzt nur slüchtig studirt und sie auch nicht

res verwandelt wird.

Reactionen derselben.

mit einander verglichen worden waren, so hat Kessler sie vergleichenden Prüfungen unterworfen, wobei es sich zeigte, dass diese Säuren eigenthümliche Charactere besitzen, selbst wenn sie mit einander gemengt vorkommen, und dass folglich die Tetrathionsäure nicht, wie es einmal hypothetisch aufgestellt worden ist, erhalten werden kann, wenn man Trithionsäure und Pentathionsäure in gehörigen Portionen mit einander vermischt.

Freie Trithionsäure und trithionsaures Kali werden beim Kochen zersetzt in Schwefel, schweflige Säure und in schweselsaures Kali, und diese Zersetzung wird durch einen Zusatz von Chlorwasserstoffsäure beschleunigt. Schweselwasserstoff wird nicht dabei entwickelt. Vermischt man aber das trockne Salz mit concentrirter Salzsäure, so entwickelt sich doch so viel davon, dass ein mit essigsaurem Bleioxyd getränktes Papier dadurch geschwärzt wird. Die Lösungen von tetrathionsaurem Kali oder von der freien Säure widerstehen dagegen der Zersetzung beim Kochen; setzt man aber Salzsäure hinzu, so entwickeln sie doch auch ein wenig Schwefelwasserstoff. Pentathionsäure verhält sich eben so. Die beiden letzteren Säuren entwickeln erst schweslige Säure, wenn sie sehr concentrirt worden sind. Trithionsaures und tetrathionsaures Kali vertragen eine Temperatur von + 1250, ohne zersetzt zu werden, aber bei + 1300 geben sie Schwefel und schweflige Säure.

Wird die Trithionsäure oder das Kalisalz derselben gekocht, so bekommt man dithionigsaures und schwefelsaures Kali. Nach beendigtem Kochen erhält man mit essigsaurem Bleioxyd keinen schwarzen Niederschlag, was aber stattfindet, wenn man die anderen Säuren auf dieselbe Weise behandelt.

Erhitzt man die Trithionsäure mit schwefelsaurem Kupferoxyd, so wird sie zersetzt, indem sich Schwefelkupfer bildet, was bei den anderen Säuren nach anhaltendem Kochen stattfindet.

Salpetersaures Quecksilberoxydul giebt mit der Trithionsäure einen schwarzen Niederschlag von Schwefelquecksilber, während die anderen Säuren damit gelbe Niederschläge bilden, die sich erst beim Kochen langsam schwärzen.

Quecksilberchlorid fällt die Trithionsäure mit weisser und die anderen Säuren mit gelber Farbe. Diese Niederschläge sind Verbindungen von HgS mit HgCl. Plessy's Angabe, nach welcher die Trithionsäure mit HgCl einen blauen und die Tetrathionsäure gar keinen Niederschlag bilde, hat Kessler nicht bestätigen können.

Cyanquecksilber gibt mit allen Polythionsäuren gelbe Niederschläge, die sich von selbst allmälig in der Kälte schwärzen, was in der Siedhitze sogleich stattfindet. Neutrale tetratbionsaure Salze geben jedoch erst nach einigen Tagen einen Niederschlag.

der Tetrathionsäure mit Ammoniak, und setzt man dann eine ammoniakalische Lösung von salpetersaurem Silberoxyd oder von Cyanquecksilber hinzu, so verändern sie sich nicht. Behandelt man die Pentathionsäure auf dieselbe Weise, so entsteht eine braunc Färbung, die allmälig dunkler wird, und zuletzt setzt sich Schwefelsilber oder Schwefelquecksilber ab.

Sucht man auf diese Reactions-Verhältnisse gestützt nach dualistischen Ansichten die Paarlinge aufzustellen, woraus die Polythionsäuren des Schwefels zusammengesetzt sind, so stösst man, wie es scheinen will, unwillkürlich auf die Frage, ob nicht Wasserstoff

darin enthalten seyn könnte: Existirt ein solcher Gehalt an Wasserstoff darin, so kann auch Schwefelwasserstoff als solcher mit einem oder mit einigen Oxydationsgraden des Schwefels, welche für sich existiren, gepaart seyn. So lange in den hier in Rede stehenden Säuren ein solcher Gehalt an Wasserstoff nicht mit aller Sorgfalt erforscht und dabei derselbe entweder gefunden oder als abwesend erkannt worden ist, muss immer vermuthet werden können, dass diese Säuren zur Erklärung ihrer Verbindungen mit Basen also mit Grund einer bis jetzt noch nicht erforschten Verbindungsweise angehören, welche wir in einigen Fällen beobachtet haben, und wofür ich als Beispiel das Kalisalz anführen will, welches von Cloëz und Bouquet 1) durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von zweifach-arseniksaurem Kali dargestellt worden ist.

Schweflige Säure mit Wasser. Die Verbindung der schwesligen Säure mit Wasser ist Gegenstand einiger Untersuchungen von Pierre<sup>2</sup>) und von Döpping<sup>5</sup>) gewesen. Die von de la Rive zuerst bemerkte feste Verbindung von diesen beiden Körpern haben wir in Folge einer von demselben ausgesührten unvollständigen Analyse bis jetzt als der Formel S + 14H entsprechend angesehen. Pierre bereitete diese Verbindung auf die Weise, dass er gleichzeitig schwesligsaures Gas und Wasserdamps in ein Gesäs leitete, welches bis zu — 6° bis — 8° abgekühlt worden war, und er bekam dadurch eine reichliche Menge von durchsichtigen Krystallen, welche im Anschen dem Salpeter sehr ähnlich waren

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. 1846, S. 255.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 416.

<sup>3)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIV, 255.

und welche 24,2 Procent schweflige Säure und 75,8 Procent Wasser enthielten. Da sie zu Eis erstarrtes Wasser mechanisch eingeschlossen enthalten konnten, so wurden sie auf die Weise gereinigt, dass er sie mehrere Male umschmolz und von Neuem bei 00 anschiessen liess, und zwar in einer mit schwesligsaurem Gas erfüllten Atmosphäre. Dadurch erhielt er zuletzt Krystalle, welche aus 27,93 Procent schwefliger Saure und 72,07 Procent Wasser bestanden, welches Resultat der Formel S + 9H entspricht. Diese Krystalle sind in ihrem doppelten Gewicht Wasser auflöslich, specifisch schwerer als dieses, und sie können ziemlich lange in der Lust ausbewahrt werden, ohne dass sie Sauerstoff daraus absorbiren, was dagegen so leicht stattfindet, wenn die schweslige Sture sich in Wasser aufgelöst befindet. Sie schmelzen bei  $+4^{\circ}$  und bei  $+20^{\circ}$  bis  $+25^{\circ}$  werden sie mit Hestigkeit zersetzt, indem sie viel schweslige Sture abgeben. Alkohol löst sie in geringerer Menge auf als Wasser. Pierre hat ferner gefunden, dass wasserfreie schweflige Säure bei gewöhnlichem Luftdruck und bei - 100 nicht viel Wasser aufnimmt, and schüttelt man sie bei + 10 - 120 mit Wasser, 50 nimmt dieses nicht mehr als 0,005 seines Gewichts anf.

Döpping hat die feste Verbindung von schwessiger Säure und Wasser ziemlich auf dieselbe Weise
dargestellt, aber er hat sie nicht gereinigt, weshalb
er sie nicht eben so reich an schwestiger Säure bekam. Die von ihm analysirte Verbindung schmolz bei
— 1 bis 20; aber er vermuthet, dass noch eine andere Verbindung existirt, welche bei — 6 bis 70 auskrystallisirt, nachdem daraus die erstere angeschossen ist.

Neue Modification des Phosphors.

Der rothe Zustand, welchen man öfter beim Phosphor angetroffen hat, und von dem einige Chemiker glaubten, dass er von gebildetem Phosphoroxyd herrühre, während Berzelius der Ansicht war, dass er von einer eigenthümlichen allotropischen Modification des Phosphors ausgemacht werde, ist Gegenstand schöner Versuche von Schrötter<sup>1</sup>) gewesen, durch welche er Berzelius' Erklärung als die wahre erkannt hat. Anfänglich bereitete Schrötter diese Modification des Phosphors durch Einwirkung des Lichts, wobei er fand, dass sie bei gewöhnlicher Temperatur selbst in den trocknen Gasen von Kohlensäure, Wasserstoff und Stickstoff gebildet wird. Nachher fand er, dass der Einfluss des Lichts für die Bildung derselben nicht nothwendig ist, sondern dass sie auch durch die Mitwirkung von Wärme hervorgebracht werden kann, und dass die Bildung schon bei + 2260 beginnt, wiewohl sie am raschesten zwischen + 240 und 250° stattfindet. Schmilzt man den gewöhnlichen Phosphor in dieser Temperatur, so sinkt die neue Modification in dem Maasse, als sie sich bildet, darin zu Boden, und nach 48 bis 60 Stunden lang fortgesetzter Erhitzung hat sich ein ziemlich starker Niederschlag davon gebildet. Setzt man dann nach dem Erkalten 50 bis 60° warmes Wasser hinzu, so schmilzt der noch übrige Phosphor, und man kann daraus auf gewöhnliche Weise corallrothe Phosphorstangen formiren, welche aber hart, spröde und so leicht entzündlich sind, dass sie sich von selbst entzünden, wenn man sie selbst bei einer Temperatur unter 0° abbricht.

Dass der auf diese Weise gebildete rothe Phosphor nichts anderes als eine allotropische Modification des

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 406.

Phosphors ist, hat Schrötter dadurch bewiesen, dass er ihn bis zur Destillation erhitzte, welche bei einer nicht viel höheren Temperatur geschieht, als bei welcher sich der rothe Phosphor bildet, und dass er dann zu dem gewöhnlichen Phosphor reducirt übergeht. Hierbei bemerkte Schrötter, dass aller Phosphor, welcher mehrere Male destillirt worden ist, sich von dem gewöhnlichen dadurch unterscheidet, dass er in einer niedrigeren Temperatur flüssig bleibt, und dass er sich selbst 36 Tage lang flüssig erhalten kann in einer Temperatur, welche zuweilen niedriger als — 50 war. Er erstarrt nicht eher, als bis er von zerstreutem Lichte getroffen wird, wobei er dann zugleich anstagt sich zu färben.

Schrötter fand, dass sich die rothe Modification des Phosphors unter einem niedrigen Barometerdruck langsamer bildet, und er glaubt, dass dieses davon berrühre, dass er in einem solchen Falle früher koche. Er hat auch die Siedepunkte unter einem verschiedenen Drucke beobachtet und sie gefunden, wie die folgende Uebersicht ausweist:

Druck in Millimetern. Siedepunkt des Phosphors.

·
165°
170°
180°
2000
2090
218º
226°
230°.

Schrötter hat gefunden, dass sich der rothe Phosphor von dem gewöhnlichen durch Schwefelkohlenstoff scheiden lässt, indem dieser den letzteren zuslöst, aber nicht den ersteren. Hat sich die rothe Modification zu einem Kuchen angesammelt, so muss dieser vor der Behandlung mit Schwefelkohlenstoff pulverisirt werden. Nach dem Ausziehen mit Schwefelkohlenstoff muss er dann noch auf die Weise gereinigt werden, dass man ihn mit einer kaustischen Kalilauge von 1,3 specifischem Gewicht kocht und zuletzt mit einer sehr verdünnten Salpetersäure behandelt.

Der so erhaltene Phosphor ist nach dem Trocknen vollkommen unkrystallinisch und von rother Farbe, deren Intensität von scharlachroth bis carminroth variirt, zuweilen kann er selbst schwarz erscheinen. Beim Erhitzen unter Wasser wird seine Farbe dunkler, indem sie in Violett übergeht. Bei + 10° ist sein specif. Gewicht = 1,964, während das specif. Gewicht des gewöhnlichen Phosphors bei derselben Temperatur nach Schrötter = 1,840 — 1,826 ist.

Er kann in der Luft außbewahrt werden, ohne dass er sich verändert, ist unlöslich in Schweselkoh-lenstoff, Alkohol, Aether, Petroleum und Phosphorchlorür, aber dagegen löst er sich in geringer Menge in Terpenthinöl und in allen solchen Flüssigkeiten, welche einen höheren Siedepunkt haben. Durch Abkühlen der letzteren kann er jedoch nicht in seiner rothen Modisication wieder erhalten werden.

Mit Schwefel vereinigt sich der rothe Phosphor nicht bei + 112°, aber bei + 230° findet eine Vereinigung statt, jedoch ohne Feuer-Erscheinung, und der Schwefel enthält dann nach dem Erkalten nur wenig davon.

Chlor wirkt schon in der Kälte darauf ein und bildet damit die gewöhnlichen Verbindungen, aber es entwickelt sich dabei kein Licht, wenn man ihn nicht damit erwärmt. Beim Zusammenreiben mit chlorsaurem Kali detonirt er mit Lichterscheinung, und erhitzt man ihn damit, so entsteht eine wiewohl weniger lebhafte Detonation bei einer Temperatur, in welcher das Selz schmilzt. Setzt man Schwefelsäure zu Wasser, worin der rothe Phosphor aufgeschlämmt ist, so wird dieser angegriffen, aber ohne Lichterscheinung.

Brom greist den rothen Phosphor schon bei gewöhnlicher Temperatur an und bildet damit unter Lichterscheinung Bromphosphor. Jod wirkt erst bei Unterstützung von Wärme darauf ein, und es bildet dann damit, wiewohl ohne Lichterscheinung, theils ein orangegelbes Superjodid und theils ein scharlachrothes, weniger süchtiges und krystallinisches Superjodür.

Kaustisches Kali, besonders in concentrirter Form löst den rothen Phosphor im Sieden unter Entwickelang von nicht selbst entzündlichem Phosphorwasserstoffgas auf. Der fein zertheilte Phosphor erleidet dabei wiewohl langsam eine Farben-Veränderung, indem er zuerst braun und dann schwarz wird. Vermischt man diesen schwarzen Phosphor mit gewöhnlichen Phosphor, so kann man durch Zusammenschmelzen derselben eben so schwarze Phosphorstangen erhalten, wie die, welche durch rasches Abkühlen von gewöhnlichem Phosphor nach Thenard's Methode erhalten werden.

Concentrirte Schwefelsäure wirkt erst im Sieden darauf ein und zwar unter Entwickelung von schwefliger Säure. Salpetersäure oxydirt ihn, aber reibt man ihn mit Salpeter zusammen, so wirkt dieser erst in der Wärme darauf ein, das Gemisch entzündet sich dann, aber ohne Explosion.

Eine Lösung von Chromsäure in Wasser wirkt selbst concentrirt und in der Wärme nicht darauf ein. Reibt man feste Chromsäure damit zusammen, so oxy-

dirt er sich mit Feuer-Phänomen, aber ohne Explosion. Erhitzt man das Gemisch von beiden, so ist die Einwirkung bedeutend gewaltsamer. Reibt man trocknes saures chromsaures Kali mit rothem Phosphor zusammen, so findet eine Verbrennung statt, aber ohne Explosion, wiewohl diese damit in der Wärme stattfindet. Der rothe Phosphor wird nicht von einer Lösung des sauren chromsauren Kali's angegriffen, selbst wenn man ein wenig Schwefelsäure hinzufügt; erhitzt man aber ein solches Gemisch, zu welchem rother und gewöhnlicher Phosphor angewandt worden ist, so wird der letztere auf Kosten der Chromsäure aufgelöst, während der rothe Phosphor in einem sehr fein zertheilten Zustande ungelöst zurückbleibt. Diese Methode kann also in vielen Fällen zur Reinigung des rothen Phosphors angewandt werden.

Der rothe Phosphor entzündet sich beim Zusammenreiben mit Mangansuperoxyd nicht, aber dieses geschieht beim Erwärmen, wiewohl ohne Explosion.

Wird rother Phosphor mit Bleioxyd zusammen gerieben oder erhitzt, so entzündet er sich mit schwacher Decrepitation. Braunes Bleisuperoxyd entzündet denselben beim Zusammenreiben, so dass er mit Flamme verbrennt, und beim Erwärmen damit findet eine gewaltsame Detonation statt.

Silberoxyd entzündet ihn beim Erhitzen ohne Explosion.

Kupferoxyd wirkt beim Zusammenreiben nicht darauf ein, aber in der Wärme verbrennt er damit, jedoch ohne Detonation.

Quecksilberoxyd oxydirt ihn in der Kälte langsam. Mit Zucker und anderen organischen Stoffen kann er zusammen gerieben werden, ohne dass er sich verändert. Der rothe Phosphor fällt kein Metall aus seiner Auflösung.

Schrötter glaubt, dass viele von den Praeparaten, welche bisher für Phosphoroxyd gehalten worden sind, nur von dieser Modification des Phosphors ausgemacht worden sind, und dasselbe glaubt er auch von dem Körper, welcher bisher als Phosphorkohlenstoff betrachtet worden ist.

Schönbein<sup>1</sup>) hat die Frage: ob der PhosphorHat der Phoseinen Geruch besitze? einer genaueren Prüfung unterworfen. Da der Phosphor keinen Geruch zeigt, wenn man ihn in einer Sauerstoff-freien Atmosphäre hat abdunsten lassen, so zieht er daraus den Schluss, dass dem Phosphor ein Geruch mangelt, und dass der Geruch, welchen man von ihm bis jetzt anzunehmen geglaubt hat, davon herrühre, dass sich bei den Versuchen, die man darüber angestellt habe, ausser anderen Oxydationsproducten auch das mit einem starken Geruch ausgestattete Ozon gebildet hätte.

Im Zusammenhang mit dem Phosphor hat Schönbein auch das Arsenik untersucht, welchen er in
dieser Hinsicht auch dem Phosphor sehr ähnlich fand.
Er fand, dass das Arsenik nur dann riecht, wenn es
Gelegenheit hat, sich zu oxydiren, und dass es, gleichwie der Phosphor, die Bigenschaft besitzt, in einer
niedrigen Temperatur zu leuchten, wiewohl dieses
Leuchten, welches durch eine langsame Oxydation bedingt ist, beim Arsenik erst in der Temperatur des
siedenden Wassers beginnt.

Dessains<sup>2</sup>) hat ebenfalls einige Versuche mitAndere Eigen-Phosphor angestellt und dabei gefunden, dass die Er- schaften des Phosphors.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 377.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 43.

starrungs-Temperatur desselben + 44,02 ist (unter gewissen Umständen kann er sich jedoch noch bei + 220 flüssig erhalten), dass die specifische Wärme des Phosphors zwischen 00 und + 1000, also sowohl im flüssigen als auch festen Zustande gleich und zwar = 0,2 ist, und dass er eine latente Wärme von 50,4 hat.

Kohlenstoff.

Schönbein<sup>1</sup>) hat einige Reactions-Versuche über das Verhalten der Kohle zu Chlor, Brom, Jod, Chlor-kalk und sogenannter Untersalpetersäure angestellt, woraus sich aber kein Auszug machen lässt. Da er zu beabsichtigen scheint, diese Untersuchung ausführlicher zu verfolgen, so dürste ich in Zukunst wohl Gelegenheit erhalten, darauf wieder zurückzukommen.

Oxalsäure.

L. Thompson<sup>2</sup>) hat das Verhalten bei der Bildung der Oxalsäure durch Einwirkung von Salpetersäure auf Zucker genauer untersucht. Es fand es dabei sehr vortheilhaft, eine Salpetersäure von 1,245 specifischem Gewicht dazu anzuwenden, und auf 100 Theile trocknen Zucker 656½ Theil davon zu nehmen. Die Einwirkung der Salpetersäure auf den Zucker lässt man am zweckmässigsten bei + 51° vor sich gehen, und man erhält dann 104½ Theil krystallisirter Oxalsäure, während 77 Theile Kohlensäure entwickelt werden. Ist die Salpetersäure stärker, so entwickelt sich auch Formylsäure. Da die Kohlensäure und Oxalsäure gleiche Quantitäten Sauerstoff enthalten, so erklärt er den Process ihrer Bildung auf folgende Weise:

 $C^{12}H^{11}O^{11} + 7\ddot{N} = 3(\ddot{C} + 3\dot{H}) + 2\dot{H} + 7\ddot{N} + 6\ddot{C}$ , welches Verhältniss auch nahe zu mit den Proportionen Zucker, Salpetersäure und Schwefelsäure über-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 326.

<sup>2)</sup> Buchn. Repert. 1, 383.

einstimmt, die man in Fabriken zur Bereitung der Oxalsaure anwendet. Inzwischen entspricht diese Erklärung des Processes nur dem Endresultat, weil es hauptsächlich das Stickoxyd ist mit einer nur geringen Einmengung von Kohlensäure, welches im Anfange der Operation entwickelt wird.

Taylor 1) gibt an, dass man zur Entdeckung der Reaction auf geringsten Quantitäten von Cyanwasserstoffsäure in Cyanwassermedicolegalen Fällen am zweckmässigsten auf folgende Weise versährt: Der Gegenstand, welcher auf Cyanwasserstoffsäure untersucht werden soll, wird auf ein Uhrglas gelegt, dasselbe mit einem ähnlichen Uhrglas bedeckt, auf welches ein Tropfen Schwefelammonium gebracht worden ist. Nach einigen Minuten nimmt man das obere Uhrglas ab, verdunstet den darauf beindlichen Tropfen bis zur Trockne und setzt ein wenig Eisenchlorid hinzu, wo denn in Folge des gebildeten Schweselcyans eine blutrothe Färbung entsteht.

Chandelon 1) hat einen eigenen Apparat beschrie-Schweselkohben, um den in den letzteren Zeiten immer mehr angewandten Schwefelkohlenstoff im Grossen darzustel-Der Apparat besteht aus einem Cylinder von Gasseisen von 30 Centimeter Durchmesser und 70 Centimeter Höbe, welcher unten seitwärts mit einem Rohr versehen ist, welches 5 Centimeter inneren Durchmesser und 28 Centimeter Höhe hat, und welches mit einem wohl eingeschlissenen Stöpfel verschlossen werden kann. Auf den oberen Hals des Cylinders ist ein kleiner Helm eingerieben, welcher wohl schliesst, und welcher mit einem Ableitungsrohr von 1=,85 Länge versehen ist. Dieses Rohr steht mit einem aus Zink

lenstoff.

<sup>1)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LXV, 263.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharm. XIV, 187.

versertigten Abkühler von 0=,37 Höhe und 0=,35 Durchmesser in Verbindung, unter welchem ein Gefäss mit etwas Wasser gestellt worden ist.

Dieser Cylinder wird mit geglühten Holzkohlen angefüllt, dann bis zum Braunglühen erhitzt und nun Schwefel allmälig durch das Rohr hineingebracht, indem man dieses nach jeder hineingeschobenen Portion wieder verschliesst. Auf diese Weise hat er aus 2 Kilogrammen Kohle und 12 bis 15 Kilogrammen gewöhnlichem Stangenschwefel ungefähr 6 Liter rohen Schwefelkohlenstoff in Zeit von 6 — 7 Stunden dargestellt.

Allotropie des Chlors.

Die zuerst von Draper 1) bemerkten Verschiedenheiten des Chlors, je nachdem es dem Einfluss des Sonnenlichts ausgesetzt gewesen ist oder nicht, haben im Laufe dieses Jahrs neue Erweiterungen erhalten durch einige Untersuchungen von Favre und Silbermann<sup>2</sup>), angestellt um diesen Gegenstand zu erforschen und worüber vorläufige Mittheilungen bekannt gemacht worden sind. Favre und Silbermann haben die Wärmequantitäten bestimmt, welche durch Vereinigung des Chlors, welches dem Einsluss des Sonnenlichts theils ausgesetzt und theils nicht ausgesetzt gewesen war, mit Kali entwickelt werden. Dabei funden sie, dass das Chlor, welches dem Binfluss des Sonnenlichts ausgesetzt gewesen war, mehr Wärme entwickelt, wie das, welches diesen Einfluss nicht erfahren hatte, nämlich so, dass wenn 1 Gramm des ersteren 478,85 Wärme-Einheiten gab, 1 Gramm des letzteren nur 439,7 Wärme-Einheiten hervor-Der Unterschied ist also = 39,15. brachte.

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. 1845, S. 57, 1846, S. 68 und 1847, S. 136.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVII, 362.

die erstere Zahl (478,85) mit dem Aequivalentgewicht des Chlors multiplicirt, so erhält man die Hälste von der Verbrennungswärme des Wasserstoffs.

Favre und Silbermann haben ferner einige Versuche angestellt, um den Einfluss der verschiedenen Farbenstrahlen im Sonnenspectrum auf ein Gemisch von Chlor und Wasserstoff zu bestimmen. diesen Versuchen ziehen sie den Schluss, dass diese Wirkung an verschiedenen Tageszeiten eine ungleiche sey, und dass sie am grössten ist des Morgens bei den Strahlen H, des Mittags bei G und des Nachmittags bei F.

Gay-Lussac 1) hat eine schöne Untersuchung Königswasser. über das Königswasser bekannt gemacht. Nachdem er sowohl die älteren darüber angestellten Untersuchungen als auch die danach aufgestellten Resultate kritisch durchgegangen hat, geht er zur Beschreibung seiner eignen Versuche über. Vermischt man 1 Volum Salpetersäure mit 3 Volumen Salzsäure und bringt man das Gemisch in ein Wasserbad, welches allmälig erwärmt wird, so kann nach vorhergehendem Trocknen mit Chlorcalcium durch Abkühlen des entwickelten Gases ein Liquidum condensirt werden, welches bei - 7º siedet, und welches eine dunkle citronengelbe Farbe hat, während dabei gasförmiges Chlor weggeht. Bandrimont, welcher früher dieses Liquidum analysirte, giebt an, dass die Zusammensetzung desselben durch die Formel NO5Cl2 ausgedrückt werden könne, und er nennt es Chlorsalpetersäure, weil 2 Aequivalente Chlor darin 2 Atome Sauerstoff substituiren, welche aus der Salpetersäure ausgetreten seyn soll-Diese Chlor-Substitution gibt jedoch keine Re-

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 203.

chenschaft von der Entwickelung von Chlor während der Operation. Gay-Lussac fand, dass dieses Liquidum durch Wasser zersetzt wird in Chlorwasserstoffsäure und in Stickexyd, und machte von diesem Verhalten eine Anwendung, um dasselbe quantitativ zu analysiren. Bei 2 Versuchen fand er darin 69,45 und 69,55 Proc. Chlor, was der Formel NO2Cl2 entspricht, die einen Gehalt von 70,27 Procent Chlor voraussetzt. Diese Verbindung ist so beschaffen, dass sie in Gasform gleiche Volumina von Chlor und Stickoxyd enthält, und in Folge dieser Zusammensetzung Chloruntersal-nennt sie Gay-Lussac Chloruntersalpetersäure, wie-

pelersäure.

wohl er mit einer gewissen Verwahrung diesen Namen anzunehmen scheint. Natürlicherweise ist auch dieser Name nur bei Huldigung der Substitutions-Ansichten annehmbar, und räumt derselbe zugleich auch die Existenz der Säure = N als eine selbstständige Verbindung ein, die aber wohl noch als problematisch anzusehen seyn dürfte, so lange nicht die Salze derselben genauer erforscht und dabei nicht als Doppelsalze von Ä und von Ä erkannt worden sind. es mir inzwischen unbekannt ist, dass dafür haltbare Beweise vorgelegt worden sind, und da wir deshalb aus einem doppelten Grunde nicht auf die Annahme der oben angeführten Benennung eingehen können, so glaube ich, dass der richtige Name für diese Verbindung bis auf Weiteres ein rein empirischer werden Stickstoffbi- muss, nämlich Stickbioxychlorid, und dieses um so viel mehr, da die dualistische Formel  $= (\ddot{N} + \ddot{N}) +$ (NCI<sup>5</sup> + NCI<sup>5</sup>), welche eine 4 Mal so grosse Anzahl von einfachen Atomen einschliesst, die Existenz einer Verbindung von Stickstoff mit Chlor voraussetzt, welche noch nicht isolirt dargestellt worden ist. Aller-

oxychlorid.

dings würde man sich hier gerne die Frage vorlegen, ob nicht die richtige Formel = N + NCl³ seyn könnte, und ob nicht der gefundene geringere Gehalt an Chlor darin seinen Grund habe, dass der so leicht zersetzbare Chlorstickstoff während der Operation eine theilweise Veränderung erlitten hätte? Aber diese Formel, welche zu sehr von dem gefundenen Chlorgehalt abweicht, kann gegenwärtig noch keine andere Gültigkeit haben, wie jede andere Frage, ungeachtet sie eine gewisse Uebereinstimmung mit einer anderen Zusammensetzung darhietet, welche wir gleich nachher kennen lernen werden.

Wird inzwischen das Königswasser unter ungleichen Umständen bereitet, so können sich auch Flüssigkeiten von sehr verschiedener Zusammensetzung bilden. Gay-Lussac führt an, dass er sowohl durch Vermischen von Kochsalz mit Salpetersäure als auch beim Austösen von Gold in Königswasser eine Verbindung erhalten habe, deren Zusammensetzung er mit der Formel NO<sup>2</sup>Cl ausdrückt, wofür ich aber die Formel 2Ñ + NCl<sup>5</sup> aufstelle.

Dass das Liquidum, welches aus Königswasser condensirt werden kann, von einem Gemisch ausgehen wird, hat Gay-Lussac ferner dadurch bewiesen, dass er verschiedene Portionen von dem Gas durch Schütteln mit metallischem Quecksilber analysirte, welches dabei in Quecksilberchlorür verwandelt wurde unter Abscheidung eines anderen Gases, welches nach Gay-Lussac stets (?) nur Stickoxydgas seyn soll. Er bekam nämlich von 100 Theilen der verschiedenen Gasportionen 41 bis 75 Theile Stickoxyd.

Die Verbindung NO<sup>2</sup>Cl oder <sup>2</sup>N + NCl<sup>5</sup>, welche Chlorsalpetrige Gay-Lussac chlorsalpetrige Säure nennt, die aber Säure.

Zweisach-sal- eigentlich zweifach-salpetrigsaures Stickstoffsuperchlopetrigsaures rür heissen muss, hat er synthetisch auch auf die perchlorur. Weise bereitet, dass er ein in den entsprechenden Proportionen von Chlor und Stickoxyd bereitetes Gemisch auf — 15° bis — 10° abkühlte, wobei es sich zu einem dunkelrothen Liquidum condensirte. Ungeachtet die Verbindung NO2Cl2 flüchtiger ist, als diese, so können sie doch nicht durch Behandlung der aus dem Königswasser condensirten Flüssigkeit mit einer hinreichenden Schärse von einander getrennt werden. Die Verbindung NO2Cl2 wird durch Wasser zersetzt in Chlorwasserstoffsäure und in rauchende Salpetersäure, während die Verbindung 2N + NCl<sup>5</sup> ebenfalls diese Producte mit Wasser hervorbringt, aber unter gleichzeitiger Entwickelung von Stickoxydgas.

> Von concentrirter Schwefelsäure wird das Gas von NO<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup> mit Leichtigkeit und mit grüngelber Färbung absorbirt, indem Chlor und Chlorwasserstoffsäure frei werden. Setzt man dann Wasser hinzu, so entwickelt sich eine reichliche Menge von Stickoxydgas. Leitet man das Gas in Schwefelsäure, welche 11 Atom Wasser enthält, so nimmt diese zwar die salpetrige Säure auf, aber die Chlorwasserstoffsäure entwickelt sich dabei in reichlicher Menge. Auf dieselbe Weise verhält sich auch NO2Cl.

Gay-Lussac widerspricht der von E. Davy und von Baudrimont aufgestellten Annahme, dass das Königswasser nur in Folge der Chloruntersalpetersäure wirke, welche einen Bestandtheil darin ausmacht. Nach seiner Ansicht wirkt es nur in Folge des darin enthaltenen freien Chlors. Mir scheint, dass die Wirksamkeit desselben gleichzeitig abhängt sowohl von dem freien Chlor als auch von der Leichtigkeit, womit das in den Verbindungen vorhandene

ACIS zunächst in Gestalt von N austritt und darauf für sich zersetzt wird.

Zuletzt berichtigt Gay-Lussac eine Angabe von H. Davy, nach welcher nämlich ein Gemisch von Chlorwasserstoffsäure und der stärksten rauchenden Salpetersäure kein Gold auflösen soll. Gay-Lussac hat dagegen gefunden, dass Gold von einem solchen Gemisch sehr gut aufgelöst wird. Ausserdem giebt Gay-Lussac an, dass Silber, Quecksilber, Kupfer, arsenige Saure, Phosphor und Eisenchlorür Stickoxydgas entwickeln, wenn man sie mit Königswasser behandelt, dass Zinn und alle Metalle, welche Wasser zersetzen, sich ohne Gas-Entwickelung und mit Bildung von Ammoniak darin auflösen, und dass Zinnchlorur daraus Stickoxydul entwickelt.

Andrews 1) hat die specifische Wärme des Broms Specifische zu 0,1071 bestimmt, welche Zahl besser mit der übereinstimmt, welche nach anderen Verhältnissen dafür berechnet werden kann, wie dieses mit der Zahl der Fall ist, welche vorher dafür gefunden wurde. Ausserdem stimmt diese Zahl mit der überein, welche aus Regnault's Bestimmungen der specif. Wärme von einigen Bromüren abgeleitet werden kann. Andrews zieht daraus den Schluss, dass das von mehreren Chemikern für das Brom angenommene Atomgewicht (welches dasselbe ist, wie nach den Berzelius'schen Atomgewichten für ein Doppelatom) halbirt werden müsse, und dass also Berzelius' Atomgewichtszahl die richtige ist.

Pierre<sup>2</sup>) hat nun ausführlicher die Phänomene Kiesel-Chlorosulfid. beschrieben, welche bei der Einwirkung von Schwe-

Wärme des Broms.

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quaterly Journal, I, 18.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 286.

felwasserstoff auf Chlorsilicium stattfinden, so wie auch die Bildung des Kieselchlorosulfids, welches im vorigen Jahresberichte S. 50 angeführt wurde. Da Pierre das gereinigte Kieselchlorosulfid nach den Substitutions-Ansichten nach der Formel SiClS zusammengesetzt betrachtet, die wir jedoch in 2SiCl<sup>3</sup> + SiS<sup>3</sup> umsetzen zu müssen glauben, so versuchte er, durch Einwirkung von überschüssigem Schwefelwasserstoff auf Chlorsilicium eine Verbindung hervorzubringen, deren Zusammensetzung nach ihm der Formel SiClS2, aber nach anderen Ansichten der Formel SiCl<sup>5</sup> + 2SiS<sup>5</sup> entsprechen würde. Er bekam dabei zwar eine Verbindung, welche weniger Chlor enthielt, wie die bereits bekannte, aber doch weit mehr als aus der erzielten Zusammensetzung folgen würde. Nach einer unvollständigen Analyse, wobei nur der Chlorgehalt bestimmt wurde, bekam er ein Resultat; welches nahe mit der Formel SiCl<sup>5</sup> + SiS<sup>5</sup> übereinstimmt, der aber Pierre keine besondere Aufmerksamkeit schenkt, weil er sie nach einem anderen theoretischen Gesichtspunkte betrachtete. Er hält sie nämlich für nichts anderes als für ein Gemenge von zwei verschiedenen Kieselchlorosulfiden, und er behandelte sie theils mit Weinalkohol und theils mit Holzalkohol, um sie von einander zu trennen. Aber er bekam dadurch ätherartige Producte, die nicht weiter genauer studirt wurden.

Schweselkiesel. Wenn man bei der Rectification des rohen Kieselchlorosulsids die Operation unterbricht, wenn der Rückstand in der Retorte dick geworden ist und ansängt Gas zu entwickeln, so hat dieser eine hellgraue Farbe, und er ist nun ein Gemisch von Schwesel Schweselkiesel und Kieselchlorosulsid. Wird dieses Gemisch vorsichtig in einer Atmosphäre von Stickgas

erhitzt, so kann man die fremden Körper abdestilliren und als Rückstand reinen Schwefelkiesel erhalten, welcher durch Wasser mit Heftigkeit in Kieselsäure und in Schwefelwasserstoff zersetzt wird.

Hierbei hat Pierre auch die Frage genauer be- Atomgewicht handelt, ob die Kieselsäure als Si oder als Si oder als Si oder als Si betrachtet werden müsse? Da er hierbei erkennt, dass die Formel für das Kieselchlorosulfid nach den Substitutions-Ansichten bei der Annahme anderer Atomgewichte für den Kiesel, als aus der Formel Si folgt, viel complicirter werden würde, so betrachtet er auch diese Formel = Si als die richtige und gibt in Folge desselben dem Berzelius'schen Atomgewicht für den Kiesel den Vorzug.

Kopp 1), welcher aus seinen Prüsungen der Siedepunkte von Flüssigkeiten den Schluss ziehen zu können glaubt, dass wenn Chlor durch Brom ersetzt wird, sich der Siedepunkt für jedes Atom einer solchen Substitution um 32°C erhöhe, hat gezeigt, dass die Angabe über die Siedepunkte von Chlorkiesel und von Bromkiesel ebenfalls die Annahme von Berzelius unterstützen, dass die Kieselsäure aus 1 Atom Kiesel und 3 Atomen Sauerstoff zusammen gesetzt sey. Pierre giebt nämlich an, dass Chlorkiesel bei + 59° und der Bromkiesel bei + 153° siedet, so dass der Unterschied = 94° ist, was nahe zu 3 Mal die vorhin angesührte Zahl ausmacht.

Croockewit<sup>2</sup>) hat einige der Verbindungen un- Metalle. Legierungen.

Goldamalgam wird erhalten, wenn man auf nas-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 356.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLV, 87 und Ann. der Chem. and Pharm. LXVIII, 289.

sem Wege ausgefälltes Gold allmälig zu Quecksilber bei + 120° setzt. Wird die erhaltene Lösung nach dem Erkalten mit einem Span von Eisen umgerührt, so bemerkt man darin eine krystallinische Abscheidung, welche beim Auspressen durch Sämisch-Leder von dem überschüssigen Quecksilber befreit werden kann. Sie ist weiss, perlglänzend, hart und auf dem Bruch krystallinisch. Ihr specifisches Gewicht ist = 15,412, und ihre Zusammensetzung stimmt mit der Formel AuHg² (berechnet nach den Atomgewichten von Berzelius) überein.

Silberamalgam zeigt sich von einem sehr verschiedenen Gehalt an Quecksilber. Den sogenannten Dianenbaum fand Croockewit so zusammengesetzt, dass er nahezu mit der Formel AgHg<sup>5</sup> übereinstimmt. Croockewit macht von Neuem auf die schon früher bemerkte Schwierigkeit aufmerksam, durch Glühen das Quecksilber aus dem Silber vollständig auszutreiben.

Wismuthamalgam ist nach dem Entfernen des überschüssigen Quecksilbers grob-krystallinisch und von
10,45 specifischem Gewicht. Nach den Atomgewichten
von Berzelius berechnet entspricht die Zusammensetzung der Formel BiHg.

Zinnamalgam ist weniger krystallinisch und weniger glänzend, als das vorhergehende. Das specifische Gewicht desselben ist = 9,38, und es enthält 47,27 Procent Zinn, was nahe der Formel Sn<sup>5</sup>Hg<sup>4</sup> entspricht.

Bleiamalgam ist etwas dunkler, als das vorherge—hende. Es hat 11,93 specifisches Gewicht und ist nach der Formel PbHg zusammengesetzt.

Zinkamalgam hat 10,81 specifisches Gewicht, ist zinkblauweiss, spröde, krystallinisch, wiewohl von unbestimmter Form. Der Gehalt an Zink war im Maximan = 29,37 Procent, was nicht gut mit einer Formei übereinstimmt.

Cadmiumamalgam ist nach dem Auspressen des therschüssigen Quecksilbers hart und grob-krystallinisch. Es hat 12,615 specifisches Gewicht und entspricht der Formel Cd<sup>2</sup>Hg<sup>5</sup>.

Kaliumamalgam ist rein weiss, perlglänzend, grobkrystallinisch. Croockewit hat es analysirt und darin 1,5 bis 2 Procent Kalium gefunden, und er berechnet danach die verschiedenen Formeln KHg<sup>25</sup> und KHg<sup>20</sup> dafür. Diese Formeln kann man dafür jedoch wohl nicht unbedingt annehmen, und mir scheint hier vielmehr die Frage aufgeworfen werden zu müssen: kann nicht das Kalium das Quecksilber in einen anderen allotropischen Zustand, wie der gewöhnliche, versetzen?

Was andere Legierungen anbetrifft, so hat Croockewit zwar noch andere Zusammenschmelzungen in bestimmten Proportionen von Kupfer und Zinn, Zink und Blei, Zinn, Zink und Blei hervorgebracht, aber ich glaube nicht, darüber hier etwas Specielleres anführen zu müssen, da er damit keine andere Versuche angestellt hat, als die Bestimmung des specifischen Gewichts derselben, welches ausserdem nicht an einer hinreichend grossen Anzahl von wechselseitig verschiedenen Verhältnissen wiederholt worden ist, um dadurch die Frage zu entscheiden, ob nicht verschiedene bestimmte Proportionen dabei stattfinden. Man hat nämlich nach gewissen älteren Versuchen dieser Art eine Veranlassung zu der Vermuthung, dass bei den Verbindungen von Metallen unter sich in bestimmten Proportionen ein Maximum in der Contaction und andere ähnliche Erscheinungen austreten.

Atomgewicht

Marignac¹) hat das Atomgewicht des Bariums des Bariums. dadurch bestimmt, dass er untersuchte, wie viel aufgelöstes Silber durch ein bestimmtes Gewicht von Chlorbarium ausgefällt wird. Das dazu verwandte Chlorbarium war A) gewöhnliches im Handel vorkommendes, nachdem es aufgelöst und umkrystallisirt worden war; B) dasselbe, aber geschmolzen und vor der Umkrystallisirung aufgelöst, mit einem Strom von Kohlensäuregas behandelt und filtrirt worden; C) dasselbe, aber nachher mit Alkohol ausgezogen und noch einmal umkrystallisirt und D) dasselbe wie in C, aber noch mehr mit Alkohol ausgewaschen.

> Die erhaltenen Resultate werden aus der folgenden Uebersicht ersehen:

Silber:	Chlorb <b>ar</b> ium:	Chlorba- rium für 100 Theile Silber er- forderlich:	Mittel-Resultat
(3,4445	3,3190	96,356)	
A. \ 3,7480	3,6110	96,345 \.	96,354
A. \begin{cases} 3,4445 \\ 3,7480 \\ 6,3446 \end{cases}	6,1140	96,362	•
	4,1780	96,356)	06 254
$B. \begin{cases} 4,3360 \\ 4,8390 \end{cases}$	4,6625	96,352}	96,354
c [6,9200	6,6680	96,358	96,360
$C. \begin{cases} 6,9200 \\ 5,6230 \end{cases}$	5,4185	96,363	90,300
15,8435	5,6300	96,346	
D 8,5750	8,2650	96,384	06 267
1. \ 4,8225	4,6470	96,361	96,367.
$\mathbf{D.} \begin{cases} 5,8435 \\ 8,5750 \\ 4,8225 \\ 6,8460 \end{cases}$	6.5980	96,777)	
	_		

Marignac nimmt das Mittel-Resultat von den Versuchsreihen C und D, nach welchem 100 Theile Silber 96,365 Theile Chlorbarium zur Ausfällung bedürfen. Hiernach berechnet er das Atomgewicht für Barium zu 856,77. Man würde dabei die Frage stel-

<sup>1)</sup> Arch. ph. nat. Aug. S. 265.

enthält das so ausgefällte Chlorsilber len können: nicht etwas Chlorbarium? Dieser Einwurf findet sich in der Abhandlung nicht beantwortet.

sulfuret.

Wittstein 1) hat die Löslichkeit des Kalks in Kalkerde. Wasser untersucht und bei 3 darüber angestellten Versuchen gefunden, dass 1 Theil Kalk von 730 bis 734 Theilen kaltem Wasser aufgelöst wird. Von siedendem Wasser erfordert 1 Theil Kalk dagegen 1311 bis 1570 Theile Wasser zur Auslösung. Der Niederschlag, welcher gebildet wird, wenn man Kalkwasser dem Zutritt der atmosphärischen Lust aussetzt, ist krystallinisch und besteht aus CaC.

Unger<sup>2</sup>) hat schwefelsaure Kalkerde in einer At-Calciumoxymosphäre von feuchtem Wasserstoffgas geglüht und bei 3 Versuchen dieser Art gefunden, dass der dabei stattfindende Gewichtsverlust 47,29 47,55 und 47,49 Procent beträgt. Bei der Analyse des dabei gebliebenen Rückstandes wurden Resultate erhalten, nach denen derselbe nicht anders als ein Calciumoxysulfuret betrachtet werden kann, zusammengesetzt nach der Formel 12CaS + Ca, wofür Unger jedoch die Formel 9CaS + CaCa<sup>5</sup> aufstellt, weil er nur das letztere Glied für das selbstständige Oxysulfuret von Caleinm hält.

H. Rose<sup>5</sup>) hat das specifische Gewicht einiger Specifisches Erden genauer bestimmt. Das specis. Gewicht der Gewicht von Thonerde nach dem Glühen über einer Spirituslampe Al, Be, Mg, Ni ist = 3,870 bis 3,999 und nach dem Glühen in ei- und Zn. nem Windofen = 3,750 bis 3,725. In diesen beiden Fällen erwärmt sie sich jedoch, wenn man sie mit

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. 1, 182.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 95.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 429.

Wasser befeuchtet. Nach dem Glühen in einem Porcellanofen ist ihr specifisches Gewicht = 3,999, wobei sie jedoch nicht im Mindesten krystallinisch geworden ist. Diese letztere Bestimmung stimmt fast vollkommen mit den Angaben überein, welche von Schaffgotsch über das specifische Gewicht von Sapphir, Rubin und dem Corund mitgetheilt worden sind, welcher nach dem Zerreiben zu einem feinem Pulver mit :Chlorwasserstoffsäure behandelt worden war. Mit der Annahme von 641,8 als Atomgewicht und 4,0 als specifisches Gewicht wird also das Atomvolum der Thonerde = 160,45.

Die Beryllerde erhitzt sich nicht beim Behandeln mit Wasser, nachdem sie über einer Spirituslampe ausgeglüht worden ist. Sie wird dabei etwas krystallinisch und zeigt dann ein specifisches Gewicht von 3,027 bis 3,090. Durch Glühen in einem Porcellanosen wird sie deutlich krystallinisch und sie bekommt dabei ein specifisches Gewicht von 3,021. In Folge des Umstandes, dass man die Zahl 157 als Ausdruck des Atomvolums der Beryllerde bekommt. wenn man sie nach dem angeführten specifischen Gewicht mit der Annahme berechnet, dass die Beryllerde = Be ist, während die Zahl 52,3 erhalten wird, wenn man die Beryllerde = Be annimmt, so glaubt Rose, dass die Zusammensetzung der Beryllerde aus 2 Atomen Beryllium und 3 Atomen Sauerstoff (übereinstimmend mit dem Schluss, zu welchem die Verbindungen der Beryllerde mit Schweselsäure schon früher ziemlich sichere Veranlassung gaben) als wahrscheinlicher angesehen werden muss, als die aus 1 Atom beider Bestandtheile, weil die Atomvolumzahl 157 der für die Thonerde viel näher kommt, wäh-

rend die Zahl 52,3 keine Aehnlichkeit mit einem anderen Atomvolum hat.

Die Talkerde hat nach dem Glühen im Porcellanofen 3,644 specifisches Gewicht. Mit Zugrundelegung der von Berzelius, jedoch zu hoch, bestimmten Atomgewichtszahl für die Talkerde wird dann das Atomvolum derselben = 71. Nach starkem Glühen löst sich die Talkerde äusserst langsam in Säuren auf.

Im Zusammenhang hiermit theilt Rose mit, dass Genth kürzlich das specifische Gewicht des Nickeloxyds untersucht und dasselbe = 6,605 gefunden habe, wonach das Atomvolum des Nickeloxyds = 71 wird. Brooks hat das specifische Gewicht des Zinkoxyds genau bestimmt, es ist = 5,6067 - 5,6570, was für dieses Oxyd ein Atomvolum von 90 giebt, welches jedoch nicht als sicher bezeichnet werden kenn.

Phillips 1) hat die Bemerkung gemacht, dass Thonerdehydrat, selbst wenn man es unter Wasser ausbewahrt, in einigen Tagen die Eigenschaft bekommt, sich schwierig in Säuren aufzulösen.

Schaffgotsch<sup>2</sup>) hat das specifische Gewicht des Specifisches Selens bestimmt. Das geschmolzene und rasch ab- Gewicht des gekühlte, glasige Selen hat 4,282 specifisches Gewicht, während das langsam abgekühlte und dann körnige 4,801 wiegt Das pulverförmige Selen, wie es aus Lösungen durch schweslige Säure mit blutrother Farbe niedergeschlagen wird, hat 4,259 specifisches Gewicht, und wird dieses gelinde erwärmt, bis es eine grauliche Farbe angenommen hat, so zeigt es 4,264 specifisches Gewicht.

Thonerde.

Sclens.

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXIII, 357.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIII, 308.

Selenchlorür.

Sacc<sup>5</sup>) hat einige Versuche mit dem Selenchlorür gemacht. Es wurde auf die Weise bereitet, dass er trocknes Chlorgas langsam durch ein Rohr leitete, welches der ganzen Länge nach mit Selen angefüllt worden war. Das Rohr, welches von der Seite, von welcher das Gasstrom hineingeleitet wird, geneigt liegen muss, darf nicht künstlich erwärmt werden, weil die Hitze, welche durch die Bildung der Verbindung hervorgebracht wird, hinreicht, um das entstandene Selenchlorür zu verslüchtigen, welches sich dann bei der Abkühlung condensirt und in Gestalt von grossen Tropfen hinabsliesst und sich in einem vorgelegten Kolben ansammelt. Es ist sehr flüchtig, hat einen starken der Fluorwasserstoffsäure etwas ähnlichen Geruch, eine dunkel orangebraune Farbe, und es ist wenig beweglich. Wirst man es in Wasser, so bedeckt es sich mit rothen Efflorescirungen, und bleibt im Innern derselben mehrere Tage lang flüssig. warmem Wasser erstarrt es sogleich, wobei es theilweise in metallisches Selen, selenige Säure und in Chlorwasserstoffsäure übergeht. Aber das Selen, welches dabei ungelöst bleibt, ist nicht rein, indem es beim Erhitzen sowohl selenige Säure als auch Chlorwasserstoffsäure giebt. Sacc hat mit diesem Chlorselen einige quantitative Bestimmungen ausgeführt, die aber wiederholt werden zu müssen scheinen. Nimmt man die von Berzelius für diese Verbindung gegebene Formel = Se<sup>2</sup>Cl, so dürste sie durch Wasser nach folgender Formel zersetzt werden:

 $2(Se^2Cl + H) = Se + 2HCl + 3Se$ , aber da Sacc niemals mehr von dem ungelösten Selen bekam als 29,5 Procent, anstatt 34,5, was sie

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 124.

nach der Formel geben müsste, so will es mir scheinen, dass hier eine Wahrscheinlichkeit für die Annahme vorliegt, dass dabei eigenthümliche Säuren von Selen gebildet werden, ähnlich denen, welche in den letzteren Jahren von Schwefel entdeckt worden sind.

Pasteur 1) glaubt, dass der weisse, pulverförmige, Arseniksuperunkrystallisirte und geruchlose Körper == 2AsCl<sup>5</sup> + chlorür mit 7AH5, welcher nach Roses' Versuchen bei der Einwirkung von trocknem Ammoniakgas auf Arseniksuperchlorur hervorgebracht wird, nichts anderes sey, als ein Gemisch von Chlorarsenimid, Chlorammonium und Ammoniak, nach der Formel 2AsCl<sup>5</sup> + 7NH<sup>5</sup> = 2(AsClNH)  $+4(NH^4CI)+NH^5.$ 

Ausser dem analogen Verhalten der entsprechenden Phosphorsuperchlorür-Verbindung stützt sich Pasteur hierbei auf den Umstand, dass wenn man die ersprüngliche Arsenikverbindung in einem Rohr erhitzt, zuerst reichlich Ammoniak weggeht, worauf sie sich sublimirt und am Ende der Operation kann man deutlich Krystalle von Salmiak in dem Sublimat erkennen. Der Unterschied in der Flüchtigkeit von dem sogenannten Chlorarsenimid und dem Salmiak ist jedoch micht so gross, dass diese durch Sublimation von einander getrennt werden könnten.

Wird Arseniksuperchlorur-Ammoniak anhaltend mit Wasser gekocht, so entwickelt sich Ammoniak, während arsenige Säure und Salmiak gebildet werden. Behandelt man es dagegen damit bei gewöhnlicher Temperatur oder in gelinder Wärme, so erwärmt es sich unter Entwickelung von Ammoniak, und überlässt man dann die Lösung der freiwilligen Verdunstung, so bildet sich darin ein krystallinischer Niederschlag,

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XIII, 395.

welcher sich stark an die Wände des Glases anhängt, und welcher von regulären sechsseitigen Tafeln ausgemacht wird. Pasteur fand bei der Analyse in diesem krystallinischen Niederschlage einen Gehalt von 13,43 Procent Chlor, 58,10 Proc. Arsenik, 5,35 Proc. Stickstoff, 2,30 Proc. Wasserstoff und 20,82 Proc. Sauerstoff, und er giebt dafür (nach den Atomgewichten und den theoretischen Ansichten, welche sich an die von Laurent und Gerhard anschliessen) die Formel ClAs<sup>2</sup>NH<sup>5</sup>O<sub>4</sub> mit dem Bemerken, dass sie als ein Biarsenite ammoniaque betrachtet werden könne, worin ein Theil Sauerstoff durch Chlor ersetzt worden sey. Ich muss aufrichtig gestehen, dass es mir nach den darüber angegebenen Charakteren unmöglich ist, die rationelle Zusammensetzung derselben mit einiger Wahrscheinlichkeit zu enträthseln, doch will ich hypothetisch die Meinung außtellen, ob sie nicht als HÄs + NH+ClÄs angesehen werden könnte, d. h. als eine mit Salmiak gepaarte arsenige Säure, deren Hälste jedoch an Wasser gebunden ist? — Wird dieses HAs + NH<sup>4</sup>ClAs (?) mit concentrirtem Ammoniak behandelt, so verwandelt es sich in eine harte Masse, welche aus langen sechsseitigen Tafeln besteht, und welche arsenigsaures Ammoniumoxyd = NH+As ist. Dieses Salz hat, ausser in einer stark ammoniakalischen Flüssigkeit, wenig Bestand, und es verliert in der Lust bald seinen ganzen Gehalt an Ammoniak.

Prismatische Pasteur bemerkt hierbei im Vorbeigehen, wie arsenige Säure. er eine Methode gefunden habe, um künstlich eine arsenige Säure hervorzubringen, die nicht in der gewöhnlichen octaedrischen Form krystallisirt, sondern in der eines geraden Prisma's mit rhombischer Basis,

welche Form dem natürlichen Antimonoxyd angehört. Sie wird dadurch erhalten, dass man arsenige Säure so lange zu einer siedenden Lösung von kaustischem Keli setzt, bis sie sich nicht mehr darin auflöst. man dann Wasser zu der Lösung, so findet eine Zersetzung statt, indem sich an den Wänden des Gefässes arsenige Säure in der prismatischen Form absetzt.

Fremy 1) hat nun in einer vollständigen Abhand- aund bAntilang einige der Untersuchungen veröffentlicht, welche sich im vorigen Jahresberichte, S. 59, über die Antimonsäure erwähnt finden. Frem y bemerkt, dass zwei verschiedene Antimonsäuren existiren, welche er durch die Namen Antimonsäure und Metaantimonsäure unterscheidet, aber welche ich hier mit \*Antimonsäure Die \*Antimonand Antimonsäure bezeichnen will. saure ist diejenige, welche hauptsächlich in ihren Verbindungen studirt worden ist, und deren Kalisalz erhalten wird, wenn man Antimon mit Salpeter verpufft. Das Hydrat dieser Säure, durch Salpetersäure ns dem Kalisalze niedergeschlagen und bei gewöhn-

Das antimonsaure Kali, welches durch Glühen von 1 Theil Antimon mit 4 Theilen Salpeter erhalten wird, ist eine weisse Masse, die im Anfange in Wasser unlöslich zu seyn scheint, die aber durch anhaltendes Kochen damit allmälig aufgelöst wird. Das Selz kann nicht krystallisirt werden, sondern es bildet eine gummiartige Masse, welche nach dem Trocknen im lustleeren Raume nach der Formel Kasb + 5H zusammengesetzt ist. Erhitzt man diese bis zu + 1600, so gehen 2 Atome Wasser daraus weg, und

licher Temperatur in der Lust getrocknet, ist nach der

Formel Sb + 5H zusammengesetzt.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 404. Suchergs Jahres - Bericht. II.

dann ist sie in kaltem Wasser unauflöslich, wiewohl sie sich durch anhaltendes Kochen damit doch auflöst.

Die bAntimonsäure wird sowohl durch Zersetzung von Antimonsuperchlorid mit Wasser als auch durch Glühen von antimonsaurem Kali mit einem Ueberschuss an Kali erhalten und in dem letzteren Falle durch Salpetersäure ausgefällt. Die neutralen Salze der bAntimonsäure sind nach der Formel robs und die sauren nach der Formel robs + H zusammengesetzt. Die bAntimonsäure unterscheidet sich von der Antimonsäure dadurch, dass sie sich in der Kälte in kaustischem Ammoniak auslöst, während die letztere darin unlöslich ist. Ihr Hydrat ist = b\$b + 4H, es löst sich in einer grossen Quantität Wasser auf und wird daraus durch Säuren niedergeschlagen.

Das neutrale bantimonsaure Kali ist nach der Formel K<sup>2b</sup>Sb zusammengesetzt, aber es hat nicht anders Bestand, als wenn ein grosser Ueberschuss an Kali vorhanden ist. Durch Wasser wird es zersetzt, indem sich ein saures Salz = KbSb von körniger Beschaffenheit bildet. Es bildet in Natronsalzen einen Niederschlag, was nicht der Fall ist mit dem Salz der <sup>a</sup>Antimonsäure. Dagegen wird dadurch nicht eine Lösung von Salmiak gefällt, während dieses durch das Salz der Antimonsäure stattfindet. Im aufgelösten Zustande geht dieses Salz bald in eine Lösung von antimonsaurem Kali über, wogegen das antimonsaure Kalisalz durch gelindes Trocknen leicht in bantimonsaures umgesetzt werden kann, aber durch ein anhaltendes Trocknen wird es in das vorher erwähnte unlösliche Salz KaŠb + 3H metamorphosirt. — Das antimonsaure Kali wird durch Glühen von 1 Theil Antimon mit 4 Theilen Salpeter in einem Tiegel gebilet worauf man das ungelöste antimonsaure Kali mit etwas kaltem Wasser auswäscht, und dann einige Stunden lang mit Wasser kocht um es aufzulösen, vobei das wegdunstende Wasser fortwährend wieder ersetzt wird. Die erhaltene Lösung wird nun unter Zusatz von kaustischem Kali im grossen Ueberschuss verdunstet, und wenn dann eine herausgenommene Probe beim Erkalten eine Krystallmasse bildet, so lässt man die Flüssigkeit erkalten und krystallisiren. Das Salz muss in trocknem Zustande aufbewahrt werden.

Wird eine Lösung von antimonsaurem Kali durch schweselsaures Natron gesällt, so sindet man nach einer gewissen Zeit in der absiltrirten Flüssigkeit kein Antimon mehr. Der krystallinische Niederschlag ist nach Meijer<sup>1</sup>) nach der Formel NaSb + 6H zusammengesetzt.

Antimonsaures Ammoniumoxyd wird erhalten, wenn man das Hydrat der Säure längere Zeit mit einer concentrirten Lösung von Ammoniak behandelt. Das neutrale Salz scheint Fremy nicht isolirt zu haben, aber als er Alkohol zu einer solchen concentrirten Lösung setzte, wurde ein krystallinisches Salz abgeschieden, welches sich bei der Analyse nach der Formel NH++Sb + 6H zusammengesetzt zeigte. Es falt Natronsalze. In der Wärme geht es bald in \*untimonsaures Salz über. Kocht man es mit Wasser, so verliert es sein krystallinisches Ansehen und verwandelt sich unter Abgabe von etwas Ammoniak in ein weisses Pulver, welches \*antimonsaures Salz ist, zusammengesetzt nach der Formel NH+\*Sb + H.

Das \*antimonsaure Ammoniumoxyd wird sowohl in

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 236.

trocknem als auch in aufgelöstem Zustande mit der Zeit in antimonsaures Salz metamorphosirt.

Das \*antimonsaure Ammoniumoxyd besteht nach dem Trocknen im lustleeren Raume aus NH+Sb + 4H.

Chromoxydhydrat.

In dieser Abhandlung giebt Fremy gleichzeitig an, dass das in der Kälte mit kaustischem Kali ausgefällte Chromoxydhydrat nach der Formel Cr + 9H zusammengesetzt ist, und dass dieses Hydrat vollkommen und mit grüner Farbe von Alkalien aufgelöst wird. Kocht man dann diese Lösung in Kali, so bildet sich ein grüner Niederschlag, welcher nun in Alkalien unauflöslich ist, und welcher nach der Formel Cr + 8H zusammengesetzt ist.

Chromsäure.

Traube<sup>1</sup>) bereitet die Chromsäure auf die Weise, dass er 1 Theil saures chromsaures Kali mit 3½ Theil concentrirter Schwefelsäure und 21 Theil Wasser erwärmt, worauf dann beim Erkalten saures schwefelsaures Kali aus der Flüssigkeit anschiesst. Setzt man darauf 4 Theile Schwefelsäure zu der davon abgegossenen Flüssigkeit, so scheidet sich die Chromsäure in rothen Flocken daraus ab. Nachdem man sie dann gesammelt und auf einem Ziegelstein trocknen gelassen hat, reinigt man sie entweder a) durch vorsichtiges Schmelzen in einem Lustbade wobei unlösliches schwefelsaures Chromoxyd-Kali und unlösliches schwefelsaures Chromoxyd gebildet werden, so dass dann die Chromsäure mit Wasser ausgezogen und durch Verdunsten der geklärten und abgegossenen Lösung krystallisirt erhalten werden kann, oder b) durch Auflösung der rohen Chromsäure in Wasser und Vermischen der Lösung mit Schwefelsäure, bis die Chrom-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 165.

siere sich abzuscheiden anfängt, worauf man die Plüssigkeit verdunstet, bis sie zu krystallisiren anfängt. Die dann in der Kälte abgesetzte Chromsäure wird gesammelt und durch Umkrystallisiren mit Wasser von Schwefelsäure gereinigt.

Wird die Verbindung von 2 $\tilde{\mathbf{cr}}$  $\tilde{\mathbf{s}}^5$  +  $\tilde{\mathbf{H}}$  $\tilde{\mathbf{s}}$  (man s. Salze) in einem Strom von Schwefelwasserstoff gegüht, so erhält man nach Traube<sup>1</sup>) einen schwarzen Körper, welcher sich bei der Analyse nach der Formel  $\tilde{\mathbf{cr}}$  zusammengesetzt zeigte und also Schwefelchrom ist. — Wird dagegen die Verbindung  $2\tilde{\mathbf{cr}}\tilde{\mathbf{s}}^5$  +  $\tilde{\mathbf{H}}\tilde{\mathbf{s}}$  der Einwirkung von Wasserstoffgas in höherer Temperatur ausgesetzt, so entsteht ein Chromoxysulfuret, welches eine schwarze Farbe hat und schr pyrophorisch ist. Ungeachtet dasselbe im reinen Zustande  $\tilde{\mathbf{cr}}$  +  $\tilde{\mathbf{cr}}$  zu seyn scheint, so ist es doch schwierig so rein zu erhalten, dass die Resultate der Analyse völlig dieser Formel entsprechen.

Das Molybdän ist Gegenstand einiger Untersuchungen von Struve und mir¹) gewesen. Wir haben gefunden, dass die Molybdänsäure nach den bis jetzt angegebenen Bereitungs-Methoden nicht rein erhalten wird, sondern dass sie dann noch mit kleinen Quantiäten Thonerde, Kupferoxyd und Phosphorsäure verunreinigt ist. Nachdem man durch Rösten von Schwefelmolybdän eine weniger reine Molybdänsäure dargestellt und dieselbe mit Ammoniak aus der eingemengten Gebirgsart ausgezogen hat, setzt man zu der abfiltrirten Lösung kohlensaures Kali im Ueberschuss, verdunstet zur Trockne und glüht. Bei der Behandlung der geglühten Masse mit Wasser bleiben nur

Schwefel-

chrom.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 87.

<sup>2)</sup> Kongl. Vet. Acad. Handl. 1848, I, 1.

Thonerde und Kupferoxyd zurück, nach deren Absiltration die alkalische Flüssigkeit wiederum zur Trockne verdunstet wird. Die trockne Masse wird mit noch mehr kohlensaurem Kali und Schwefel gemengt und von Neuem geglüht, wobei MoS2 gebildet wird, welches ungelöst zurückbleibt, wenn man die Masse mit Wasser behandelt, während sich die Phosphorsäure auflöst. Will man das so gebildete Schwefelmolybdän frei von Molybdänsäure erhalten, so muss es zuerst mit etwas alkalischem warmem Wasser, darauf mit angesäuertem und zuletzt mit reinem Wasser behandelt werden, wobei dann reines MoS2 zurückbleibt. Dasselbe muss jedoch, damit es sich nicht oxydirt, unter einer Lustpumpe über Schweselsäure getrocknet werden. Will man aber Molybdänsäure daraus bereiten, so reicht es hin, dasselbe bloss zu rösten.

Das Atomgewicht des Molybdans, welches früher durch Analyse des molybdänsauren Bleioxyds bestimmt worden war, haben wir einer genaueren Prüfung unterworfen. Durch Zusammenschmelzen mit kohlensauren Alkalien haben wir bei 3 Versuchen gefunden, dass 100 Theile Molybdänsäure 31,4954, 31,3749 und 31,4705 Theile Kohlensäure austreiben. Das Mittel von diesen Versuchen giebt, wenn das Atomgewicht des Kohlenstoffs zu 75,00 angenommen wird, für das Molybdan ein Atomgewicht von 574,484. Gewisse Variationen bei den Wägungen der so geglüheten Masse veranlassten uns jedoch, dieser Zahl kein völliges Vertrauen zu schenken, sondern wir sahen uns genöthigt, das Atomgewicht nach einem anderen Verfahren zu bestimmen, welches wir darin zu finden glaubten, dass wir das künstliche Schwefelmolybdän = MoS<sup>2</sup> bis zur Molybdänsäure rösteten. Wir stellten 7 solcher Versuche an und bekamen aus 100

Theilen von dem Schwefelmolybdän 89,7919, 89,7291, 89,6436, 89,7082, 89,766, 89,764 und 89,8635 Theile Molybdänsäure. Wird nach diesen Resultaten das Atomgewicht des Molybdäns berechnet, so erhält man einen verschiedenen Werth, je nachdem man dabei das Atomgewicht des Schwefels zu 200,75 oder 200,00 zu Grunde legt. In dem ersteren Falle erhält man nämlich 588,966 und in dem letzteren 575,829 als Atomgewicht für das Molybdän.

In Folge des Verhaltens der Molybdänsäure zu Wasserstoffgas, so wie der Analyse des dreifach-molybdänsauren Kali's und des Glüh-Verlust's beim Zusammenschmelzen der Molybdänsäure mit kohlensaurem Alkali haben wir jedoch der Zahl 575,829 den Vorzug gegeben, woraus also folgt, dass die Atomgewichtszahl des Molybdäns ein Multiplum von dem des Wasserstoffs ist, und dass sie immerhin auch = 575,000 gesetzt werden kann.

serstoffgas bei einer niedrigeren Temperatur 11,656 Procent an Gewicht, indem sie sich in ein homogenes rothbraunes Oxyd verwandelt. Der Gewichts-Verlust entspricht 1 Atom Sauerstoff von Mo und der Rückstand wird also von Mo ausgemacht. Ob er aber nicht MoMo ist, haben wir nicht untersucht. — In strenger und anhaltender Hitze verliert die Molybdänsture 17,298 Procent an Gewicht, wenn man sie in Wasserstoffgas glüht. Dieser Gewichts-Verlust entspricht der Reduction von 2Mo zu Mo, wiewohl der Rückstand auch Mo5Mo seyn kann. Zu Metall kann sie durch Wasserstoffgas in einer Temperatur, worin Glas noch nicht schmilzt, nicht reducirt werden. Nach diesen Versuchen, so wie auch einigen noch nicht

genauer erforschten Umständen, welche das Verhalten des Chlors zu Molybdän betreffen, will es scheinen, dass eine genauere Prüfung der Verbindungen des Molybdäns mit Sauerstoff und mit Chlor als zeitgemäss betrachtet werden müsse.

Wird Molybdänsäure in einer Atmosphäre von Schwefelwasserstoffgas geglüht, so bildet sich MoS<sup>2</sup>, während Wasser und Schwefel weggehen.

bMolybdansaure. Das Verhalten der Molybdänsäure zu Phosphorsäure ist sehr eigenthümlich. Wiewohl wir das Verhalten dabei nicht völlig erforscht haben, so haben wir doch gewisse bisher noch nicht bemerkte Umstände beobachtet, worüber das Folgende angeführt werden mag.

Phosphorsäure im Ueberschuss löst Molybdänsäure ohne Farbe auf. Wird die Molybdänsäure im Ueberschuss und ausserdem Salpetersäure angewandt, so erhält man eine gelbe Lösung, während die Molybdänsäure zum Theil unverändert unaufgelöst bleibt, gemengt mit einem gelben Körper. Wird dieser gelbe Körper gesammelt, etwas ausgewaschen (weil er sich dabei auflöst) und dann geglüht, so schmilzt er, indem ein wenig Molybdänsäure verflüchtigt wird, und dann ist er höchst schwer löslich in kaltem Wasser. Von siedendem Wasser wird er jedoch ohne Farbe aufgelöst, aber die gelbe Farbe kommt beim Verdunsten wieder zum Vorschein.

Der oben angeführte gelbe Niederschlag, welcher sich beim Verdunsten abgesetzt hat, löst sich ohne Farbe in Ammoniak auf. Eine im Ueberschuss zugesetzte Säure bringt einen schön goldgelben Niederschlag in dieser ammoniakalischen Lösung hervor, und dieser Niederschlag ist völlig unkrystallinisch und etwas löslich in reinem, aber nicht in Salpetersäure-haltigem

Bei der Analyse desselben wurden darin Ammoniumoxyd, Wasser, Molybdänsäure und Phosphorsaure gefunden, wiewohl die letztere in geringer Wird die Phosphorsäure bei der Berech-Oventität. ung übergangen, so zeigte sich dieser Niederschlag rach der Formel NH<sup>4</sup>Mo<sup>5</sup> + H zusammengesetzt. Verdunstet man das Salpetersäure-haltige Wasser, womit dieses Salz gewaschen worden ist, so wird eine farblose glasartige Masse erhalten, woraus, wenn man zunichst Ammoniak und dann Salpetersäure hinzusetzt, nachdem sie jedoch in Wasser aufgelöst worden ist, kein gelb gesärbtes saures Salz ausgesällt werden kann, ungeachtet sie sowohl Phosphorsäure als auch Molybdansaure enthält. Diese, gleichsam die ersteren widersprechen scheinenden Versuche beruhen wahrscheinlich auf dem verschiedenen Zustande von a,  $\beta$  oder  $\gamma$  Phosphorsäure, worin sich die letztere befindet.

Erhitzt man dieses Ammoniaksalz in einem verschlossenen Gefässe bei äusserst schwacher Rothglühhitze, so geht alles Ammoniak und Wasserweg, während eine ungeschmolzene Masse zurückbleibt, weltheils braun oder grau und theils grün ist. Belandelt man dann diesen Rückstand mit concentrirter Sepetersäure, so wirkt diese bei gewöhnlicher Temperatur nur sehr unbedeutend darauf ein; beim Erwirmen tritt jedoch auf einige Augenblicke eine lebhase Rinwirkung ein, bei der sich salpetrige Säure entwickelt, die aber dann bald wieder aufhört. Dann tie Lösung eine gelbe Farbe, während noch ein blaugraues Pulver ungelöst auf dem Boden liegt, auf welches Salpetersäure keine Einwirkung mehr hat. Das Ungelöste verhält sich wie Molybdänsäure, es ist leslich in Kali und in Ammoniak, und diese Lösung

setzt von Neuem das gelbe Salz ab, wenn man sie mit einer Säure vermischt. — Die gelbe Lösung hat dagegen ganz andere Eigenschaften. Ist die Lösung verdünnt, so verliert sie in der Kälte so völlig die gelbe Farbe, dass sie farblos wird, wiewohl sie beim Erhitzen die gelbe Farbe wieder bekommt. Verdunstet man diese, durch Salpetersäure sehr saure Lösung, so erhält man nach starker Concentrirung mikroscopische Rhomboëder-Krystalle. Diese Verbindung hat jedoch nur einen geringen Bestand, sie zieht Wasser an, worin sich anfangs alle diese Krystalle auflösen, und dann schiesst eine andere Verbindung in regelmässigen Octaedern daraus an. Beim fortgesetzten Kochen wird das primitive Salz wieder gebildet.

Behandelt man das gelbe Ammoniaksalz in der Wärme mit Kali, so lange sich Ammoniak daraus entwickelt, so erhält man eine farbenlose Lösung, und setzt man zu dieser Salpetersäure im Ueberschuss, so schlägt sich ein gelbes Kalisalz in kleinen vierseitigen Prismen mit vierseitiger Zuspitzung nieder. Dasselbe enthält Kali, Wasser, Molybdänsäure und ein wenig Phosphorsäure, welche, wenn man die Phosphorsäure unberücksichtigt lässt, die Formel KMo<sup>5</sup> + 2H entsprechen.

Da es sich hierbei gezeigt hatte, dass eine geringe Quantität von Phosphorsäure in diese gelben Salze eintritt, so schien die Frage von selbst zu entstehen, ob nicht die Phosphorsäure nur katalytisch auf die Molybdänsäure einwirke, um sie in eine andere Modification zu verwandeln, welche wir dann mit bMolybdänsäure = bMo zu bezeichnen haben würden.

Wir haben, wiewohl vergebens, versucht, die Mo-

lybdansaure ohne Phosphorsaure in diese hypothetisch angenommene bModification zu verwandeln. Dagegen ist die Neigung der Molybdansaure, gelbe Lösungen eder mit Salpetersäure gelbe Fällungen zu geben, das empfindlichste Reagens auf Phosphorsäure. diese Reaction haben wir Phosphorsäure in vielen der standinavischen Urgebirge entdeckt. Um die Phosphorsaure durch diese Reaction zu entdecken, braucht man nur den darauf zu prüfenden Körper mit molybdissaurem Ammoniak zu versetzen und dann eine Sure hinzuzufügen, wo dann ein gelber Niederschlag gebildet wird, wenn Phosphorsäure vorhanden ist.

H. Rose 1) hat das specifische Gewicht der Tan- Specifisches takture untersucht und dabei gezeigt, dass sowohl Gewicht der die amorphe Säure, welche durch rasche Zersetzung von Tantalchlorid mit Wasser erhalten wird, als auch die etwas krystallinische, welche sich bildet, wenn man Tantalchlorid längere Zeit dem Zutritt der Luft mssetzt, einerlei specifisches Gewicht haben, wenn man sie über einer Spirituslampe bis zum Eintritt des dag bekannten Feuer-Phänomens erhitzt. Die so behandelte Tantalsäure des finnländischen Tamela-Testalits zeigte übrigens ein specifisches Gewicht von 7,028 bis 7,125. Wird sie dann über Kohlenseuer geglüht und dieses Glühen mehrere Male wiederholt, so wird sie immer mehr krystallinisch und schwerer, so dass ihr specifisches Gewicht am Ende 7,9944 geworden war. Wird sie darauf der Hitze eines Porcellanofens ausgesetzt, so vermindert sich ihr specif-Gewicht wieder bis zu 7,652-7,783. Nachdem dann die so in einem Porcellanofen behandelte Säure mit saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen und darauf von

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 285.

anhängender Schweselsäure gereinigt worden war, bestand sie aus kleinen Krystallen, deren specifisches Gewicht = 8,257 war. — Das specis. Gewicht der Tantalsäure, die aus schwedischem Ytterby-Yttrotantalit bereitet worden war, durch Zersetzung des Minerals mit saurem schweselsaurem Kali, zeigte 7,43 specis. Gewicht. Nach Rose's Untersuchungen will es jedoch scheinen, dass die Tantalsäure durch irgend eine Präparationsweise oder durch irgend eine Glühungs-Temperatur kein bestimmtes specisisches Gewicht annimmt.

Ilmenium.

Rose<sup>1</sup>) hat das von Hermann beschriebene Ilmenium einer neuen Prüfung unterworfen. Er bereitete dazu die Säure desselben aus einem Mineral, welches Hermann selbst ihm als echten Yttroilmenit zugesandt hatte. Dieses Mineral ist nach Rose vollkommen identisch mit dem früher beschriebenen Samarskit (Uranotantalit), und ausserdem hat derselbe, wie es scheinen will, sehr entscheidend dargelegt, dass die Ilmensäure nichts anderes ist, als eine mit geringeren Quantitäten von Wolframsäure und Pelopsaure verunreinigte Niobsaure, und dass die angegebene Zusammensetzung des Chlorilmeniums nur wenig von der abweicht, welche von ihm für das Chlorniobium gefunden worden ist. Rose giebt ferner au, dass Hermann's Analyse des Chlortantals und das von demselben danach berechnete Atomgewicht für Tantal unrichtig seyen, weil Hermann dabei ein basisches Chlortantal angewandt zu haben scheine. Auch ist nach Rose die Zusammensetzung des Chlortantals nicht der des Schwefeltantals analog, nach welchem das Atomgewicht des Tantals berechnet worden ist.

Inzwischen hat Hermann<sup>2</sup>) nachher einige Ana-

<sup>1)</sup> Poggend. LXXIII, 449.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIV, 207.

lysen von den Mineralien mitgetheilt, welche der Tantalgruppe angehören, und dabei hat er zugleich eirige neue Gründe für die Verschiedenheit seiner Ilmensaure von den Säuren anzuführen gesucht, von denen sie nach Rose ausgemacht werden soll. zwischen scheinen diese Gründe doch nicht entscheidend zu seyn.

Auf dieselbe Weise, wie bei der Tantalsäure, hat Specifisches Rose') auch das specifische Gewicht der Niobsäure Gewicht der einer genaueren Prüfung unterworfen. Er wandte dazu eine Niobsäure an, welche sowohl aus baierischen und nordamerikanischen Columbit als auch aus sibirischem Samarskit dargestellt worden war. Die Riobsäure wurde dadurch von Pelopsäure gereinigt, dass er mehrere Male daraus die Chloride bereitete, indem er Chlorgas durch ein Gemisch der Säure mit Kohle strömen liess. Die Operation musste öster wiederbolt werden, ungeachtet das Pelopchlorid bedeutend Mchiger ist, als das Niobchlorid, weil das erstere in ciner höheren Temperatur gebildet wird, wie das letziere und sich in Folge dessen leicht dem bereits schlimirten Niobchlorid einmischt. Wenn daher die liebsäure von einer geringen Quantität eingemengter Pelopsaure gereinigt werden soll, so ist es am besten, geringere Quantitäten davon der angeführten Reinigung zu unterwerfen, während umgekehrt grössere Omntitäten angewandt werden können, wenn man de Pelopsäure von einer geringen Einmengung Niobstere reinigen will.

Die Niobsäure fällt amorph nieder, wenn man Niobchlorid sogleich nach der Bereitung mit Wasser behandelt. Ihr specifisches Gewicht ist = 5,254 bis

Niobsäure.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 313.

5,259, wenn man sie vorher gelinde bis zu dem bekannten Feuer-Phänomen erhitzt hat. Im krystallinischen Zustande wird sie erhalten, wenn man Niobchlorid allmälig Wasser aus der Lust anziehen lässt. worauf sie nach gelindem Glühen 4,664 bis 4,693 specifisches Gewicht zeigt, oder wenn man Niobsäure der starken Glühhitze in einem Porcellanofen aussetzt, in welchem Fall sie von 4,602 bis 4,664 specifischem Gewicht erhalten wird. Das grösste specifische Gewicht erreicht diese Säure, wenn man sie der Glühhitze in einem Windofen aussetzt, wobei es = 4,562 bis 4,581 wird. Durch Glühen in einem Porcellanosen bekommt sie ein constantes specifisches Gewicht. Rose hat das specifische Volum der Niobsäure noch nicht aus dem Grunde berechnet, weil er noch keine genügende Beweise aufgefunden hat, um entscheiden zu können, ob die Säure Nb oder Nb ist.

Specifisches Gewicht der Pelopsäure.

Zuletzt hat Rose 1) analoge Versuche mit der Pelopsäure angestellt, hauptsächlich mit der, welche aus
dem Columbit von Bodenmais bereitet worden war.
Die Pelopsäure wird unter denselben Umständen, wie
für die Niobsäure angegeben wurden, sowohl amorph
als auch krystallinisch erhalten. Die amorphe Säure
hat nach schwachem Glühen ein specifisches Gewicht
von 6,236 und dieses nimmt zu, wenn man sie in
einem Windofen erhitzt, bis zu 6,725. Die krystallisirte Säure, welche erhalten wird, wenn man Pelopchlorid lange Zeit dem Zutritt der Luft aussetzt, hatte
6,495 bis 6,239 specifisches Gewicht. Bine Pelopsäure, welche durch Schmelzen mit saurem schwefelsaurem Kali und nachheriger weiterer Reinigung dargestellt worden war, hatte ein specifisches Gewicht

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 85.

von 6,146, welches dann durch Glühen in einem Windofen bis zu 6,4825 hinaufging. Wurde sie darauf der stärksten Hitze in einem Porcellanofen ausgesetzt; w verminderte sich das specifische Gewicht derselben bis zu 5,830.

Blumenau<sup>1</sup>) hat eine ungewöhnlich grosse MasseGrosse Titanwa metallischem Titan beschrieben, welche etwa 80 masse. Pfund wog, und welche sich in einem Hohofen gebildet hatte.

Raewsky<sup>2</sup>) hat jetzt die Untersuchungen über Raewsky's die Einwirkung der Salpetersäure auf das von Ma-Platinbase. gaus entdeckte grüne Platinchlorür-Ammoniak gebörig mit den Zahlenresultaten belegt bekannt gemacht, worder schon im vorigen Jahresberichte S. 159 eine vorläusige Anzeige mitgetheilt wurde.

Bei der Bereitung des für diese Operationen erforderlichen Platinchlorür-Ammoniaks bemerkt Raewsky, dass es sich, wenn man es durch Vermischen einer Lösung von Platinchlorür in Salzsäure
mit Ammoniak darstellt, bald mehr hald weniger krystallinisch absetzt, zuweilen auch völlig amorph. Dabei ist auch die Farbe desselben sehr verschieden
grün und zuweilen ganz blass. Diese ungleichen
insseren Verhältnisse hängen von verschieden Graden
der Concentration und der Temperatur der Lösungen
th, woraus das Salz bereitet wird. Die chemische
Zusammensetzung ist jedoch immer dieselbe.

Da die Bildung von Gros' Platinbase ebenfalls stattindet, wenn Salpetersäure auf das Platinchlorür-Ammoniak einwirkt, so bemerkt Raewsky, dass daterch ganz verschiedene Producte gebildet werden,

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 122.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 278.

je nachdem man grössere oder geringere Quantitaten von Salpetersäure anwendet, auf die Weise nämlich, dass sich, wenn die Platinverbindung im Ueberschuss vorhanden ist, das salpetersaure Salz von Gros' Base bildet, während dagegen ganz andere Producte entstehen, wenn die Salpetersäure gleich von Anfang an stärker und im Ueberschuss angewandt wird. man in dem letzteren Falle die Einwirkung der Salpetersäure im Sieden so lange Zeit fort, als sich noch rothe Dämpfe entwickeln, und bis alles Platinchlorür-Ammoniak zersetzt worden ist, so erhält man beim Erkalten der Lösung ein schwer löslicheres Salz auskrystallisirt, während ein leichter lösliches Salz in der Lauge aufgelöst bleibt. Bleibt dabei etwas metallisches Platin unaufgelöst, so rührt dieses davon her, dass sich dasselbe in Folge einer zu hoch gesteigerten Hitze bei der Bereitung des Platinchlorurs abgeschieden hatte. Bei der Behandlung des bei + 200 bis 2200 getrockneten Platinchlorur-Ammoniaks mit Salpetersäure bekam Raewsky allerdings auch immer einen äusserst geringen, grauen, in Wasser unauflöslichen Rückstand, aber in so unbedeutender Menge, dass bei der Behandlung von 30 Grammen der Platinverbindung nur 0,03 Grammen davon erhalten wurden, und diese 0,03 Grm. verloren 0,001 Grm. durch Trocknen bei + 1500 und brannten beim strengeren Glühen gewaltsam ab, mit einem Gewichtsverlust von 0,005 Grm. Hiernach will es scheinen, dass das Ungelöste nicht metallisches Platin war.

Das schwerlösliche Salz wird durch Auslösen in fast siedendem Wasser und durch wiederholte Um-krystallisationen unter einer Lustpumpe über Schwefelsäure gereinigt, wodurch es zuletzt in Gestalt von dünnen, glänzenden, farblosen Taseln erhalten wird,

welche sich zuweilen zu blumenkohlähnlichen Büscheln zusammen gruppiren. Nach dem Trocknen bei + 120° verbrennt es in stärkerer Hitze mit schwacher Explosion, wobei Wasser und ein Sublimat von Salmiak hervorgebracht werden, während metallisches Platin zurückbleibt. Von kaustischem Kali wird es in der Kälte nicht angegriffen, aber in der Wärme wird es dadurch unter Entwickelung von Ammoniak gelb. Verdünnte Schwefelsäure wirkt nicht darauf ein, setzt man aber dann metallisches Kupfer hinzu, so entwickeln sich rothe Dämpfe. Eine kalte Lösung davon giebt mit salpetersaurem Silberoxyd keinen Niederschlag. Durch kochende Salpetersäure wird es nicht zersetzt, selbst wenn man sie im grossen Ueberschuss zuwendet.

Das bei + 120° getrocknete Salz hatte die folgende procentische Zusammensetzung:

•		Berechnet			
Platin	43,49	43,82	44,17	44,10	43,96
Chlor	7,65	7,68	8,00	8,00	7,89
Wasserstoff	2,72	2,76	2,73	2,73	2,67
Stickstoff	20,57	20,40	19,54	19,00	18,72
Sauerstoff	25,42	25,50	25,46	26,17	26,76,
	1	<b>317</b> -1		: Farma	la basak

wonach Raewsky zur Wahl zwei Formeln berech-

Meiner Ansicht nach bieten jedoch die Untersuchungen von Kane und anderen Chemikern hinreichende Beweise dar, um darzulegen, dass das Platinchlorid maloge Verbindungen eingehe, wie die, welche von Phainchlorür beebachtet worden sind. Nehmen wir meerdem an, dass das Platinoxyd eben solche Verhindungen eingehen kann, wie das Platinoxydul, so läst sich das in Frage stehende salpetersaure Platin-

salz von Raewsky mit der Formel (PtCl2Ad + ÀmÑ) + 3(PtAd + ÀmÑ) repräsentiren, in welcher Formel NH2 durch Ad und NH4 durch Am ausgedrückt worden ist. Ausserdem habe ich hier die einfachen Atome in doppelt so grosser Anzahl angenommen, als es Raewsky gethan hat. Dieses Salz und so auch alle diejenigen, welche aus dem schwerlöslicheren salpetersauren Salz dargestellt worden, zeichnen sich dadurch aus, dass das letztere Glied darin zu 3 Atomen enthalten ist. Wir werden sogleich andere neue (?) Salze kennen lernen, worin beide Glieder zu gleichen Atomen enthalten sind, und da also zwei (?) neue Reihen von Platinsalzen entdeckt worden zu seyn scheinen, worin ein Platinchlorüramid-Ammoniumsalz mit einer ungleichen Anzahl von Atomen eines Platinoxydamid-Ammoniumsalz verbunden (vielleicht auch gepaart) ist, so schlage ich vor, bis auf Weiteres das Salz, worin 1 Atom von dem ersteren mit 3 Atomen von dem letzteren verbunden ist, Raewsky's aBase, und das, worin 1 Atom von dem ersteren mit 1 Atom des letzteren vereinigt ist, Raewsky's bBase zu nennen. Dass die letztere oder die <sup>b</sup>Base als neu entdeckt noch sehr problematisch ist, werde ich nachher darzulegen suchen, so wie auch dass sie wahrscheinlich Gros' Base heissen muss.

Das phosphorsaure Salz von dieser Raewsky's Base wird erhalten, wenn man concentrirte warme Lösungen von dem salpetersaurem Salz und von Na<sup>3</sup>. Pmit einander vermischt, wobei es sich gleich nach der Vermischung in krystallinischen Büscheln absetzt, oder wenn man auch kalte und verdünnte Lösungen vermischt, wo es dann in 24 Stunden in sternförmig gruppirten, kleinen und sehr glänzenden Blättern aus-

krystallisirt. Es ist in warmem Wasser wenig und in kaltem Wasser fast unauslöslich. Beim Erhitzen giebt es Wasser und Salmiak, mit Zurücklassung von metallischem Platin, welche letztere Eigenschaft jedoch nicht allen Salzen angehört. Bei + 150° verliert das Salz sein Wasser, welches bei + 100° bis + 120° nicht daraus weggeht. Die Zusammensetzung zeigte sich bei der Analyse wie folgt:

•	Getrocknet	Gefunden bei + 120°.	Getrocknet bei + 100°.	Berechnet	
Platin	47,20	47,10	46,90	46,80	
Chlor	7,84	7,96	8,00	8,40	
Stickstoff	13,40	13,43	<del></del>	13,28	
Wassersto	<b>f</b> 2,70	2,78	2,80	3,00	
Phosphor	7,38	7,46	-	7,58	
Sauerstoff	22,42	22,27		19,94.	

Die Phosphorsäure wurde mittelst einer bestimmten Quantität von Eisenoxyd-Ammoniakalaun nach der im vorigen Jahresberichte, S. 123, nach Raewsky mitgetheilten Methode bestimmt. Raewsky repräsentirt dieses Salz zur Auswahl durch die folgenden Formeln: Pt<sup>2</sup> ClO<sup>4</sup>N<sup>4</sup>H<sup>12</sup>+PH und Pt<sup>2</sup> ClO<sup>2</sup>N<sup>4</sup>H<sup>12</sup>+PH und Pt<sup>2</sup> ClO<sup>2</sup>N<sup>4</sup>H<sup>12</sup>+

H+P. Aber ich glaube, dass diese Elemente verdoppelt werden müssen, wo dann die Formel = (PtCl<sup>2</sup>Ad + ÅmP + 2H) + (3PtAd + Åm<sup>5</sup>P) wird. Hierbei muss jedoch bemerkt werden, dass diese Formel aus dem Grunde in Frage gestellt bleiben muss, weil der gefundene Wasserstoffgehalt, wie dieses ungewöhnlich stattzufinden pflegt, bedeutend geringer ist als der berechnete.

Das oxalsaure Salz der Base schlägt sich weiss, körnig und krystallinisch nieder, wenn man das salpetersaure Salz mit neutralem oxalsaurem Ammoniumoxyd zersetzt. Nach dem Trocknen bei + 120° fand Raewsky dasselbe in folgender Art zusammengesetzt:

	Geft	ınden	Berechnet		
Platin	47,00	47,20	47,79		
Chlor	8,85	8,89	8,60		
Stickstoff	13,51		13,50		
Wasserstoff	2,74	2,73	2,90		
Kohlenstoff	5,20	5,35	5,80		
Sauerstoff	22,70	22,32	21,30,		

wonach er es durch die Formeln Pt<sup>2</sup> {ClO<sup>4</sup>N<sup>4</sup>H<sup>12</sup> +

 $2\ddot{\mathbb{C}}$  und durch  $\text{Pt}^2 \left\{ \begin{matrix} \mathbb{C}^l \text{O}^2 \mathbb{N}^4 \mathbb{H}^{12} \\ 0 \end{matrix} \right\} + 4\ddot{\mathbb{C}}$  repräsentirt, welches aber nach der Verdoppelung der Atome die Formel ( $\text{Pt}\mathcal{C}l^2 \text{Ad} + \dot{\mathbf{A}} m\ddot{\mathbb{C}}$ )  $+ 3(\ddot{\mathbb{P}}t \text{Ad} + \dot{\mathbf{A}} m\ddot{\mathbb{C}})$  giebt, welche ich als die richtigste betrachte.

Das kohlensaure Salz von dieser Base bildet sich durch Zersetzung des salpetersauren Salzes mit kohlensaurem Ammoniumoxyd, wobei es sich aus concentrirten Lösungen weiss und körnig niederschlägt, aber dagegen milchig aus verdünnten Flüssigkeiten. Es ist gleichwie das oxalsaure Salz in Wasser äusserst schwer löslich. Nach dem Trocknen bei + 120° wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

		Gefunde	Berechnet		
Platin	49,00	49,70	49,75	51,20	
Chlor	9,00	9,00		9,20	
Stickstoff		14,70		14,50	
Wasserstoff	2,97	3,00	3,00	3,10	
Kohlenstoff	2,98	3,00	3,00	3,10	
Sauerstoff	21,35	20,60		18,70.	

Hiernach stellt Raewsky die folgenden Formeln dafür auf:  $Pt^2 \begin{cases} Cl \\ O^2N^4H^{12} + C^2O^6 \text{ und } Pt^2 \begin{cases} Cl \\ O^4N^4H^{12} \end{cases}$ 

+ 2C, aber in Uebereinstimmung mit den anderen angeführten Salzen der \*Base verändere ich die Formel in (PtCl\*2Ad + ÅmC) + 3(PtAd + ÅmC).

Das vorhin angeführte leichter lösliche salpetersoure Salz, für welches ich bis auf Weiteres den Namen Raewsky's Base vorgeschlagen habe, ist schwierig rein zu bekommen. Man muss daher mit grossen Mengen arbeiten, etwa mit 100 Grammen, am am Ende ein reines Präparat zu erhalten, indem man es unter einer Lustpumpe wiederholt umkrystallisirt. Es bekommt leicht einen Stich ins Gelbe, aber völlig rein ist es weiss und dann krystallisirt es in kleinen glänzenden prismatischen Nadeln. Es entzündet sich beim Erhitzen, wobei es Wasser und Salmiak giebt, mit Zurücklassung von metallischem Platin. Durch kaustisches Kali wird es gelb, indem sich ein Niederschlag bildet, der sich im Kochen auflöst unter reichlicher Entwickelung von Ammoniak. In der Kälte zeigt sich diese Zersetzung nicht. verdünnter Schwefelsäure entwickelt es rothe Dämpfe, wenn metallisches Kupfer hinzugesetzt wird. Die Lösung desselben wird in der Kälte nicht durch salpetersaures Silberoxyd gefällt.

Aus der procentischen Zusammensetzung dieses Salzes, welche ich mit der hier zur Vergleichung zustelle, die Gros<sup>1</sup>) bei der Analyse des salpetersuren Salzes der so genannten Gros'schen Platinbase bekam:

<sup>1)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. XXVII, 248.

	Raewsky: Gros:
	Gesunden Acqui- Berechnet Gesunden Acqui- Berechnet valente valente
Platin	42,00 42,20 1-2 41,46 42,35 42,04 1 42,79
Chlor	14,58 14,60 1-2 14,60 15,49 - 1 15,36
Wasserstoff	2,43 $2,50$ $6-12$ $2,52$ $2,77$ $-$ 6 $2,59$
Stickstoff	17,90 — 3—6 17,64 — — 3 18,43
Sauerstoff	23,09 22,80 7—14 23,78 — 6 20,83
	zeigt es sich, dass diese Chemiker nahezu einerlei
	Resultate erhalten haben, was aber nicht von Raewsky
	bemerkt worden ist. Dieser Chemiker, welcher im
	Uebrigen, wie aus dem Vorhergehenden zu folgen
	scheint die Existenz der Gros'schen Base nicht in
	Abrede stellt, giebt für das in Rede stehende leicht
	lösliche salpetersaure Salz zur Wahl die folgenden
	Formeln: PtClON <sup>2</sup> H <sup>6</sup> + NO <sup>6</sup> und Pt <sup>2</sup> $\begin{cases} Cl \\ Cl \end{cases}$ 0 <sup>2</sup> O <sup>4</sup> H <sup>12</sup> +
	2NO6, die jedoch, um sie mit anderen Ansichten in
	Uebereinstimmung zu bringen, in (Pt€l <sup>2</sup> Ad + AmÑ)
	$+$ (PtAd $+$ Am $\tilde{N}$ ) verwandelt werden müssen. Aus
	den darüber angegebenen Eigenschaften kann man
	keine charakteristische Verschiedenheiten zwischen
	diesem und dem salpetersaurem Salze der Gros'schen
	Base erkennen. Aber wenn auch solche in Zukunst
	dargelegt werden sollten, so entsteht dabei doch noch
	die Frage: ob sie nicht unter sich isomerisch seyen?
	Sollte dieses der Fall seyn und sollte Raewsky's
	Formel auch durch andere Chemiker in Zukunst be-
	stätigt werden, so muss diese Base dann nicht weiter
	mehr Raewsky's sondern Gros' Base beissen, weil
	dieser letztere Chemiker der eigentliche Entdecker
	ist, wiewohl der erstere auf eine verdienstvolle Weise
	veranlasst hat, die Natur der Verbindung richtiger
•	aufzuklären.

Raewsky hat aus dieser bBase eine Chloroerbin-

Lösung des angeführten salpetersauren Salzes mit Chlorwasserstoffsäure versetzt, worauf sie sich dann bald in Gestalt eines weissen körnigen Salzes absetzt. Sie ist sehr auflöslich in kaltem Wasser, aber noch leichter löslich in warmem. Ich will hier die von Raewsky gefundene procentische Zusammensetzung mit der zur Vergleichung aufstellen, welche Gros 1) bei der Analyse seiner Chlorverbindung bekam:

		Rae	wsky	•	Groș			
	Ge	funden	Aequi-	Berech- net	Gelund	len	Acqui- valente	Berech- net
Platin	47,30	47,10	2	47,00	47,440	47,336	1	48,41
Chlor	31,30	32,00	4	33,40	33,752		2	34,75
Stickstoff	13,40	13,50	4	13,20	11,740		2	13,00
Wasserstoff	2,66	2,70	12	2,83	2,995		6	2,94
Sauerstoff	5,34	4,70	2	3,87				-
	·	•		•	97,927	•	-	

Aus dem bedeutenden Verlust, welchen Gros bekam, will es jetzt scheinen, dass Sauerstoff in diesem Salz enthalten ist, und dass Raewsky's Atomzahl, welche er mit der Formel Pt<sup>2</sup>{ClO<sup>2</sup>N<sup>4</sup>H<sup>12</sup>+Cl<sup>2</sup> ausgedrückt hat, die aber meiner Ansicht nach in (PtCl<sup>2</sup>Ad+AmCl) + (PtAd+AmCl) verwandelt werden muss, die wahrscheinlichere ist. Durch erneuerte Vergleichungen und Analysen dieser Chlorverbindung mussen die richtigen Zusammensetzungen dieser Klasse von Salzen am besten erforscht und eine entscheidende Antwort auf die Frage erhalten werden können, ob Raewsky's Base und Gros Platinbase identisch sind oder nicht.

Raewsky hat ferner die Beobachtung gemacht, Einwirkung des Broms au

des Broms auf Chlorammonium - Platinamid.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XXVII, 250.

dass wenn man Brom tropfenweise und zuletzt im Ueberschuss zu einer etwas concentrirten und siedenden Lösung der Chlorverbindung der Reiset'schen Base (Platinamid-Ammonium) setzt und das Kochen nachher noch fortsetzt, um das überschüssige Brom wieder auszutreiben, ein krystallinischer Niederschlag erhalten wird, dessen Quantität sich beim Erkalten noch vermehrt. Es hat sich dabei ein in Wasser schwer lösliches Salz gebildet, welches eine orangerothe Farbe hat, und welches mit Wasser ausgewaschen werden kann. Beim Behandeln mit salpetersaurem Silberoxyd wird abscheidendes Chlor- und Bromsilber gebildet. Raewsky hat es analysirt und er drückt die Zusammensetzung desselben mit der Formel Pt Br N2H6 aus. Dass die Zusammensetzung

keine solche seyn kann, fällt Jedem sogleich in die Augen, und da die Angaben über die Quantitäten von Brom und von Chlor, welche durch das salpetersaure Silberoxyd ausgefällt werden, nicht mitgetheilt worden sind, gleichwie auch nicht alle anderen Reactions-Verhältnisse, so dürste es noch zu frühzeitig seyn sich Vorstellungen über die wahre Natur dieser Verbindung zu machen. Es ist nicht leicht, sich eben so schnell mit der chemischen Geschichte eines Körpers nach anderen Ansichten zu befriedigen, wie wenn man sich mit einer Theorie begnügt, welche richtig eine Eilfertigkeits-Theorie genannt werden muss, so wohl aus dem Grunde, dass sich ein Forscher zu früh einbildet, eine Sache sey ins Klare gebracht worden, als auch wegen der mit ihr verbundenen Kraft, einen Chemiker bald in den Besitz der ganzen Wissenschaft zu setzen. Die in Frage stehende Verbindung kann nämlich nach unseren gegenwärti-

gen Kenntnissen auf mehrfache Weise erklärt werden, ekse dabei hinreichende Gründe vorlegen zu können, welche die eine Erklärungsweise mehr als die andere PtBr2Ak + PtCl2Ak und (PtClAd + **enterstützen.** AmCf) + (PtBrAd + AmBr) mögen dieses als Beispiele belegen. Das einzige Sichere, was inzwischen sus den Untersuchungen dieses Körpers zu folgen scheint, besteht in dem Umstande, dass bei der Behandlung der Chlorverbindung von der Reiset'schen Bese mit Brom kein Wasserstoff austritt und durch Brom ersetzt wird, ein Resultat, welches alleinstehend jedoch für die Chemiker, welche gepaarte Verbindungen anerkennen, nicht dieselbe grosse Bedeutung hat, wie für die, welche ausschliesslich den Substitutionsldeen huldigen.

Raewsky hat auch das Reiset'sche Chlorür mit Einwirkung Chlor behandelt, indem er das letztere in die kalte des Chlors auf und in die siedende Lösung desselben einleitete. In dem ersteren Falle bildet sich eine gelbliche Verbindung, welche sich niederschlägt und welche nach dem Trocknen beim weiteren Erhitzen noch Wasser abgiebt. Bei der Analyse zeigte sie sich so zusammengesetzt, dass Reiset sie mit der Formel PtCl2N2H6 + H repräsentirt. In Betreff der Reactionen dieses Körpers fehlen alle weiteren Angaben, und man kann mit Grund fragen: ist das Aequivalent Wasserstoff, wodurch er sich von der Chlorverbindung der Raewskyschen Base unterscheidet, mit einer solchen Sicherheit bestimmt worden, dass die neue Verbindung nicht auch eine isomerische Modification von dieser seyn könnte? kann das Wasser, wie es in höherer Temperatur daraus weggeht, nicht dadurch erst gebildet worden seyn? u. s. w. Man kann also nur sagen, dass diese Verbindung noch nichts mehr ist,

bindung.

als eine Frage. - Im Sieden bringt dagegen das Chlor eine ganz andere Wirkung hervor, indem eine Verbindung gebildet wird, welche gelb und in Wasser fast unlöslich ist. Diese Verbindung hat eine Zusammensetzung, welche vollkommen mit der der Chlorverbindung von der Gros'schen Base = PtClAd + AmCl übereinstimmt. Aber da sie sich durch ihre Unlöslichkeit in Wasser davon unterscheidet, so kann man diesen Körper nur noch als ein Problem in der Wissenschaft betrachten. Inzwischen sind unläugbar gewisse Theile von den gepaarten Platinverbindungen auf eine verdienstvolle Weise von Raewsky behandelt worden, und wir müssen hoffen, dass dieser Chemiker es nicht in Zukunst versäumen möge, zum Vortheil der Wissenschaft auch die hierhin gehörenden Verbindungen zu erforschen, welche von ihm bis jetzt so zu sagen nur angedeutet worden sind.

Reduction des

Wittstein 1) hat die Methoden einer genaueren Chlorsilbers. Prüfung unterworfen, nach welchen Chlorsilber für pharmaceutische Zwecke reducirt wird. Nachdem er sowohl die technischen als auch öconomischen Uebelstände in Betracht gezogen, welche bei den bisher angegebenen Methoden mit kohlensaurem Kali, kaustischem Kali, kaustischem Kali und Zucker, Eisen, Zink, Colophonium und kaustischem Kalk stattfinden, bleibt er bei einer von ihm vorgeschlagenen Methode stehen, welche darin besteht, dass man 2 Theile Chlorsilber mit 1 Theil Kohle vermischt und das Gemenge Die Reduction dabei geht dann hauptsächlich durch den Gehalt an Wasserstoff, welcher in der Kohle enthalten ist, vor sich, indem Salzsäure dabei während der ganzen Operation aus der Masse weggeht. Diese

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. II, 1.

Methode scheint hauptsächlich da anwendbar zu seyn, wo man zu pharmaceutischen Zwecken reines Silber darstellen muss, namentlich für die Bereitung von salpetersaurem Silberoxyd. Denn die geglühte Masse eathält ausser metalischem Silber viele Kohle und etwas noch nicht reducirtes Chlorsilber, woraus das erstere durch Salpetersäure ausgezogen werden kann.

Aus den Versuchen von Priestley, Ritter und Silberhydrär. einigen anderen Chemikern ist es bekannt, dass sich unter gewissen Umständen am negativen Pole ein schwarzer Absatz bildet, wenn man eine Silberlösung mit einer galvanischen Batterie zersetzt. Dieser Absatz, der bisher als ein Silberhydrür angesehen wurde ist von Poggendorff¹) untersucht worden, welcher gefunden hat, dass es nichts anderes ist, als metallisches Silber, und dass es sich mit Quecksilber amalgamiren lässt. Die auf dieselbe Weise gebildeten und als Hydrüre betrachteten Körper von Antimon, Wismuth und Tellur sollen ebenfalls nur diese Metalle in einem fein zertheilten Zustande seyn. Das einzige Metall, welches auf diese Weise ein wirkliches Hydrur bildet, ist Kupfer, dessen auf diese Weise gebildetes Hydrür eine schwarzbraune Farbe hat. Das Hydrur von Kupfer ist schon früher auf rein chemischem Wege von Wurtz<sup>2</sup>) dargestellt worden.

H. Rose<sup>5</sup>) hat die beiden, zuerst von Berzelius Isomerische unterschiedenen isomerischen Zustände des Zinnoxyds Modificationen genauer studirt und dabei Beobachtungen gemacht welche bis jetzt nicht bemerkt worden waren. Wir werden das aus dem flüchtigen Zinnohlorid darge-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 337.

<sup>2)</sup> Berzelius' Jahresb. 1830 S. 181.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 1.

stellte Zinnoxyd mit \*Zinnoxyd bezeichnen, und mit \*Zinnoxyd das durch Salpetersäure aus metallischem Zinn gebildete Oxyd ausdrücken.

Beide Modificationen des Zinnoxyds werden aus ihren Lösungen in Chlorwasserstoffsäure durch Kochen vollständig gefällt, wofern die Lösungen vorher nur gehörig mit Wasser verdünnt worden waren. Beide Oxyde behalten jedoch nach ihrer Fällung ihre früheren Eigenschaften bei, was auch der Fall ist, wenn sie aus ihren Lösungen in Salzsäure mit Ammoniak gefällt werden.

Das aZinnchlorid wird nicht aus seinen Lösungen durch verdünnte Schwefelsäure, Salzsäure, Salpetersäure und Arseniksäure gefällt. Setzt man aPhosphorsäure zu der Lösung desselben, so entsteht zwar Anfangs keine Veränderung, aber nach einiger Zeit bildet sich eine völlig farblose Gelée. Mit arseniger Säure wird ebenfalls nach einiger Zeit ein Niederschlag erhalten.

Die Lösung des b Zinnoxyds in Salzsäure gibt dagegen mit Schwefelsäure einen bedeutenden Niederschlage. Aus dem Niederschlage, welcher Schwefelsäure enthält, kann diese Säure durch Waschen mit Wasser entfernt werden, worauf das Oxyd mit seinen ursprünglichen Eigenschaften zurückbleibt. Setzt man a Phosphorsäure zu der Lösung des b Oxyds in Salzsäure, so bildet sich kein Niederschlag, was auch der Fall ist mit Weinsäure, Traubensäure, Citronensäure und Essigsäure. Mit Arseniksäure wird nach 12 Stunden ein reichlicher Niederschlag erhalten. Dasselbe ist auch mit arseniger Säure der Fall. Oxalsäure gibt ebenfalls nach einiger Zeit einen Niederschlag, der aber in reinem Wasser auflöslich ist.

Da \* Oxyd wird nicht durch Ammoniak gefällt,

wenn man es in Salzsäure aufgelöst und die Lösung mit Weinsäure versetzt hat, was dagegen mit dem Doxyd stattfindet.

Setzt man salpetersaures Silberoxyd zu der Lösung beider Oxyde in Salzsäure, so schlagen sie sich nieder, der Niederschlag von dem \*Oxyd ist in Ammoniak völlig löslich, aber dagegen löst sich aus dem Niederschlag von dem Doxyd nur Chlorsilber in dem Ammoniak auf, mit Zurücklassung von dem Oxyd. Galläpfel-Infusion fällt nicht die Lösung des \*Oxyds in Salzsäure, aber sie gibt in der Lösung des \*Oxyds einen weissgelben Niederschlag.

In einer Lösung von dem \*Zinnchlorid gibt Alkobol keinen Niederschlag, wenn vorher kaustisches Kali in hinreichender Menge zugesetzt worden ist, um den Niederschlag wieder aufzulösen, der sich durch das Kali zuerst bildet. Dagegen wird durch Alkohol ein gallertartiger Niederschlag erhalten, wenn man denselben Versuch mit dem b Chlorid anstellt. Wird aber dieser durch Alkohol gebildete Niederschlag ausgewaschen, so kann er nach dem Wiederauflösen in Wasser nicht krystallisirt erhalten werden, sondern die Lösung trocknet zu einer gummiähnlichen Masse Rine Lösung dieser Masse wird gefällt, wenn Chlorkalium, Chlornatrium, Salmiak, schwefelsaures Keli und andere lösliche Salze zugesetzt werden. Bei der Analyse des durch Alkohol gefällten und ausgewaschenen, gummiähnlichen bzinnsauren Kali's wurden Resultate erhalten, welche der Formel K + 7 Sn + 3H entsprachen, nämlich:

•	•	,	Gefunden	Berechnet
Zinnoxyd	•	•	87,34	87,60
Kali	•	•	8,02	7,89
Wasser .	•	•	4,64	4,51

Durch Glühen wird es in Wasser unauflöslich, wiewohl von dem Wasser das Kali ausgezogen wird.

Wird zinnsaures Kali durch Glühen des Oxyds mit Kali bis zum Schmelzen dargestellt, indem man dann das Salz mit Wasser auszieht und unter einer Luftpumpe verdunstet, so wird die Lösung desselben nicht durch Chlorkalium gefällt, so wie auch nicht durch Chlornatrium und schwefelsaures Kali. Durch Salmiak wird sie nicht sogleich gefällt, aber wohl nach einiger Zeit.

In Zinnchlorid gibt kohlensaures Kali einen Niederschlag, der sich im Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auflöst. Die Lösung von den bZinnchlorid wird ebenfalls durch kohlensaures Kali gefällt, aber der Niederschlag löst sich nicht vollständig in einen Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auf.

Rose hat das bZinnoxyd in aufgelöstem Zustande auf keine Weise in <sup>a</sup> Zinnoxyd umwandeln können, aber diese Umwandlung kann durch Schmelzen geschehen. Dagegen werden nur die Reactionen von dem <sup>b</sup> Zinnoxyd erhalten, wenn man eine Lösung von \*Zinnchlorid untersucht, welche mehrere Jahre (6) lang aufbewahrt gewesen war. Die Lösung von <sup>a</sup> Zinnchlorid geht auch in die <sup>b</sup> Modification über, wenn man sie mit Chlorwasserstoffsäure versetzt und eine Zeitlang damit kocht. Lässt man eine Lösung von dem \*Oxyd in Kali längere Zeit der Einwirkung der Lust. ausgesetzt stehen, so geht darin das a Oxyd allmälig in bOxyd über. Dasselbe findet auch statt, wenn man Zinnchlorür in kaustischem Kali auflöst und diese Auslösung in Berührung mit der Lust stehen lässt, indem sich dann das Oxydul zuerst zu Oxyd oxydirt und, wenn darauf das Kali Kohlensäure aus der Lust anzieht, so schlägt sich das Oxyd als bOxyd

nieder, indem dieses von dem gebildeten kohlensaurem Kali nicht aufgelöst wird.

Das Hydrat des \*Oxyds erhält sich, nachdem es bei + 50° lusttrocken geworden, bei der Ausbewahrung unverändert: Wird es aber darüber hinaus, besonders über + 170° erhitzt, so geht es allmälig in •Oxyd über.

Da das geglühete Zinnoxyd nicht von siedender Schweselsäure angegriffen wird, so betrachtet es Rose als eine dritte Modification, übereinstimmend mit der, in welcher das Oxyd natürlich vorkommt. Zu dieser dritten Modification rechnet Rose auch das Oxyd, welches durch Schmelzen des Zinnoxyds mit kohlensaurem Alkali erhalten wird, weil es, mit Ausnahme von höchst wenigem zinnsaurem Alkali, welches durch Wasser ausgezogen werden kann, grösstentheils als darin unlöslich zurückbleibt, ungeachtet 1 Atom Kohlensäure durch das Glühen aus der Verbindung mit dem Alkali ausgetrieben worden ist; das Ungelöste geht nur mit dem Wasser als eine milchige Flüssigkeit durch ein Filtrum, und es wird nicht durch Digestion mit concentrirter Schwefelsäure oder mit Schweselammonium angegrissen.

Rose bemerkt zuletzt, dass wenn in einer Lösung von sowohl dem als auch dem Doxyd Salzsäure vorhanden ist, sich beim Verdunsten der Lösung stets etwas von dem Oxyd mit verflüchtigt, selbst wenn man dieses dadurch zu vermeiden sucht, dass man Salpetersäure oder Schwefelsäure zusetzt.

Rose fügt ferner hinzu, dass er Fremy's Ansicht nicht theilen könne, nach welcher die Verschiedenheiten der beiden Zinnoxyde von ihren ungleichen Sättigungscapacitäten herrühren sollen; denn wenn auch diese stattfinden, so sind sie die Folge von ih-

rem ungleichen isomerischen Zuständen aber nicht die Ursachen der letzteren.

In Betreff gewisser Untersuchungen über die isomerischen Zinnoxyde von Fremy habe ich schon eine vorläusige Mittheilung im vorigen Jahresberichte, S. 102, gemacht. Dieser Chemiker 1) hat jetzt seine Arbeit specieller publicirt, und er glaubt nun weitere Bestätigungen für seine Ansicht gewonnen zu haben, nach welcher eine verschiedene Anzahl von Wasseratomen die isomerischen Modificationen des in Rede stehenden Zinnoxyds begründen, welche in diesen enthalten sind.

Er bereitet nun das bzinnsaure Kali (Frem y's metazinnsaures Kali) auf die Weise, dass er das bOxyd in Kali auflöst, und dass er das Salz aus dieser Lösung durch einen grösseren Zusatz von dem Alkali, worin dasselbe unlöslich ist, ausfällt. Dadurch entzieht er sich des Einwurfes, welcher wider seine frühere Bereitungsweise gemacht werden konnte, bei der er es mit Alkohol aussällte, dass nämlich das Product aus dem Grunde ein saures Salz hätte sein können, dass der Alkohol das neutrale Salz zersetze in ein saures, welches abgeschieden wurde, und in ein basischeres, welches aufgelöst blieb. Fremy hat nun gezeigt, dass seine früher für dieses Salz aufgestellte Formel =  $KSn^3O^6$  in so fern fehlerhaft gewesen ist, als durch den Alkohol ein Gemenge von aund <sup>b</sup> zinnsaurem Kali niedergeschlagen war. Die richtige Formel für das bei + 1300 getrocknete Salz ist KSn<sup>5</sup>O<sup>10</sup> + 4H, oder wie wir sie ausdrücken mögen = K bSn<sup>5</sup> + 4H. Das Salz enthält also weniger Kali, ungeachtet es in einer Flüssigkeit bereitet worden war, welche überschüssiges Kali enthielt. Auf

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 393.

die angeführte Weise bereitet fällt es körnig nieder, aber nach dem Trocknen auf Porcellan ist es gummiähnlich und es kann nicht krystallisirt erhalten werden, wenn man es wieder in Wasser auflöst und die Lösung verdunstet. In seiner Lösung, welche überschässiges Alkali enthält, geht es allmälig in azinnsaures Kali über. Durch Glühen mit Kali geschieht dieses rascher. Beim Glühen für sich trennen sich die Bestandtheile desselben von einander, so dass Wasser nachher kaustisches Kali auszieht und fast reines Zinnoxyd zurücklässt. Frem y macht besonders auf den Umstand aufmerksam, dass die Bestandtheile getrennt werden, wenn man das Wasser aus der Verbindung austreibt.

b Zinnsaures Natron wurde auf dieselbe Weise, wie das Kalisalz, bereitet. Die Lösung desselben in Wasser verträgt keine Erwärmung bis zu + 60°, ehne dass sich nicht die Bestandtheile desselben von einander trennen, sondern es schlägt sich dabei bOxyd nieder, während die Flüssigkeit alkalisch wird. Es ist nach der Formel Nabšn<sup>5</sup> + 4H zusammengesetzt, aber der Wassergehalt konnte nicht mit völliger Sicherheit bestimmt werden, weil das Salz das Wasser mit grösster Leichtigkeit verliert.

Ausserdem gibt Fremy über das bZinnoxydan, dass das frisch bereitete Hydrat desselben nach der Formel bsn + 2H zusammengesetzt sei, dass es beim Trocknen im luftleeren Raume die Hälfte von dem Wasser verliert und dadurch zu bsn + H wird. Nach dem Trocknen bei + 130° ist es bsn + 4H und getrocknet bei + 160° ist es bsn + 3H. Das im laftleeren Raume getrocknete bOxyd hat also denselben Wassergehalt, wie das a Oxyd.

Zinkoxyd.

W. und T. Herapath 1) haben einige durchsichtige, farblose, prismatische und nadelförmige Krystalle genauer beschrieben, welche sich in den Retorten gebildet hatten, die zur Destillation von Zink gebraucht worden waren. Sie bestanden hauptsächlich aus Zinkoxyd, welches jedoch 8—11,5 Procent von einem in Säuren unlöslichen Rückstand als fremder Einmengung enthielten, welche aus zinnsaurem Zinkoxyd bestand.

Lassaigne<sup>2</sup>) hat einige Versuche mitgetheilt, um Zinkoxyd anstatt kohlensaures Bleioxyd zur Oelmalerei auf Leinwand anzuwenden.

Nickel.

Der Merkwürdigkeit wegen mag hier der ungewöhnlichen Fabrikation von Neusilber erwähnt werden, welche in den letzteren Zeiten in England stattfindet. In Birmingham 5) befinden sich gegenwärtig zwei grosse Fabriken dieser Art, in welchen einer jede Woche 3 bis 4 Centner metallisches Nickel dazu verarbeitet werden. Da das Nickel gegenwärtig hoch im Preise steht, so dürste dieser eine Veranlassung werden, dieses Metall in den Erzlagern der schwedischen Gebirge genauer auszusuchen, indem sicher davon noch nicht entdeckte grosse Schätze darin enthalten sein dürsten.

Gusseisen.

Wrigthon<sup>4</sup>) hat einige Proben von warm und kalt erblasenem Gusseisen, welche aus Phosphor-haltigen Erzen fabricirt worden waren, analysirt. Nach den ausgeführten Analysen bestätigt sich der schon früher bemerkte Umstand, dass das warm erblasene Gusseisen mehr Phosphor enthält, als das, wenn er-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quaterly Journal, I, 42.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVI, 179.

<sup>3)</sup> Archiv der Pharm. LIV, 343.

<sup>4)</sup> Chem. Soc. Quat. Journal, I, 330.

hitzle Lust angewandt worden ist. Wrigthon hat zusserdem gefunden, dass alles Gusseisen etwas Stickstoff enthält. Es kann daher nicht ohne Interesse sein, genauer die Art zu erforschen, in welcher der Stickstoff in dasselbe eintritt, ob er sich, wie zu vermuthen steht, in Gestalt von Paracyan darin befindet, und, wenn dieses der Fall ist, wie sich ein solches Paracyaneisen im Vergleich zu einem anderen Eisen verhāli.

Nasmyth 1), der mit Gründen nicht auf die An-Stahlbildungssicht eingehen will, dass sich der Stahl nur durch seinen grösseren Gehalt an Kohlenstoff von geschmeiägem Eisen unterscheidet, sondern glaubt, dass noch viele Umstände und Processe für die Erforschung des Stahlbildungs - Processes übrig geblieben seien, ist mit einer noch sonderbareren Erklärung dieses Processes hervorgetreten. Er glaubt nämlich aus den Blasenhöhlen, die sich in dem Rohstahle befinden, den Schluss ziehen zu müssen, dass die Kohle, welche bei dem Stahlglühen vorhanden ist, zersetzt werde, dass sich das metallische Radical derselben mit dem Eisen vereinige und damit eine Legierung bilde, während das zweite Element derselben frei gemacht werde und als Gas weggehe.

Sandrock<sup>2</sup>) hat Gusseisen mit verdünnter Schwe- Lösung des idsiure behandelt und er gibt an, dass dabei keine Gusseisens in Schwefelsäure. Mchtige Verbindung organischer Zusammensetzungsart entwickelt werde, sondern dass die dabei weggebenden Gase nur aus Wasserstoffgas, Arsenikwasserstoffgas, Phosphorwasserstoffgas, Schwefelwasserstoffgas und schwefligsaurem Gas gemengt seien. Schröt-

Process.

<sup>1)</sup> L'Instit. S. 299.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharmacie, LIV, 1.

ter 1) hat jedoch schon früher ein anderes Resultat erhalten, indem er zeigte, dass wenn man das dabei sich entwickelnde Gas durch concentrirte Schwefelsäure leitet, diese Säure ein Oel daraus aufnimmt, welches durch Verdünnung mit Wasser daraus abgeschieden werden kann, und dass dieses Oel grosse Aehnlichkeit mit Petroleum hat. Sandrock gibt ferner an, dass die Schwefelsäure keinen huminartigen Körper ungelöst zurücklasse. Es muss ein eigenthümliches Gusseisen gewesen sein, womit Sandrock gearbeitet hat.

Specifisches Gewicht des Eisenoxyds.

H. Rose<sup>2</sup>) hat das specifische Gewicht des Eisenoxyds bestimmt und gefunden, dass das Eisenoxyd, welches durch Ammoniak aus einer Eisenchloridlösung gefällt und nachher über einer Spirituslampe gelinder geglüht worden ist, 5,169 specifisches Gewicht hat. Nach einem dreistündigen Glühen im Kohlenfeuer war es = 5,037. Das specifische Gewicht des natürlichen krystallisirten Eisenglanzes hat Rose = 5,191, 5,214 und 5,230 gefunden, welche letztere Bestimmung für das Eisenoxyd ein Atomvolum von 191 gibt.

Fällung von

Blumenau<sup>5</sup>) hat die Bemerkung gemacht, dass Schweseleisen. Eisen nicht vollständig durch Schweselalkalien niedergeschlagen wird, wenn die Flüssigkeit, worin sich das Eisen aufgelöst befindet, einen grossen Ueberschuss an Alkali enthält. Bei einer solchen Fällung muss daher das freie Alkali möglichst genau vorher neutralisirt werden.

Atomgewicht des Cer's.

Marignac<sup>4</sup>) hat einige Versuche in der Absicht angestellt, um das Atomgewicht des Cers genauer zu

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. 1843, S. 125.

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 440.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 125.

<sup>4)</sup> Arch. ph. nat. Aug. S. 265.

bestimmen. Ein nach den früher bekannten Methoden dargestelltes Gemenge von Ceroxyd mit Lanthanoxyd und Didymoxyd reinigte er auf die Weise, dass er es zuerst mit verdünnter Salpetersäure behandelte, wobei es jedoch nothwendig ist, dass das Gemenge keine basisch-schwefelsaure Salze von den Basen enthält. Nach wiederholten Behandlungen mit verdünnter Salpetersäure wurde das Ungelöste mit einer concentrirteren Saure digerirt, um so viel wie möglich von den beiden letzten Oxyden auszuziehen. Dann wurde das Ceroxyd in concentrirter Schwefelsäure aufgelöst, die rothgelbe Lösung von dem Ungelösten abgegossen und mit vielem Wasser verdünnt, wodurch sich basisches schwefelsaures Ceroxydul-Oxyd in Gestalt eines gelben Pulvers niederschlug, welches in Wasser fast mauflöslich ist, und welches also sehr leicht von fremden Binmengungen befreit werden kann. Das schwefelsaure Ceroxydoxydul wurde dann mit Wasser, Schweseksaure und Chlorwasserstoffsäure gekocht, wobei es sich unter Entwickelung von Chlor auflöste und nach dem Verdunsten der Lösung schweselsaures Cerexydul lieferte. Dieses schwefelsaure Ceroxydul ist farblos und schiesst bei langsamer Verdunstung der Lösung in geraden rhomboidischen Octaedern an. Es ist in kaltem Wasser weit auflöslicher als in warmem, weshalb auch das Salz, welches für die Atomgewichts-Bestimmungen angewandt werden sollte, auf die Weise noch weiter gereinigt wurde, dass er es wiederholt in kaltem Wasser auflöste und durch Aufkochen der gesättigten Lösung wieder ausfällte. Erst in der Glühhitze gibt dieses Salz etwas Schwefelsäure ab. Durch Zersetzung dieses Salzes mit Chlorbarium gaben bei 3 Versuchen 100 Theile desselben 122,68 122,0 und 122,51, Theile schwefelsauren Baryt, als Mittel davon

also 122,4 Theile, wonach, wenn man das von Marignac, S. 42, bestimmte Atomgewicht des Bariums für die Berechnung zu Grunde legt, das Cerium ein Atomgewicht von 590,2 haben würde. Aber Marignac glaubt mit Grund auf diese Zahl kein völliges Vertrauen legen zu können, weil es sich zeigte, dass der gefällte schwefelsaure Baryt Cer-haltig war, und weil der schwefelsaure Baryt eine Neigung hat, sich in Cer-haltigen Flüssigkeiten aufzulösen. Diese Umstände halten allerdings einander das Gegengewicht doch müssten die Grenzen bestimmt werden, in welchen eine für das Cerium auf diese Weise erhaltene Zahl als sicher angesehen werden könnte. Marignac hat daher versucht, mittelst titrirter Lösungen von Če S und von Bacl dieses zu realisiren, wobei er beachtete, wenn einerseits das Chlorbarium und anderseits das schwefelsaure Ceroxydul keine Fällung mehr hervorbrachte. Auf diese Weise bekam er

				Alomgewicht des			
Schwefelsaures		Chlorb	arium	schwefelsauren Geroxyduls			
Ceroxydul		Minimum	Maximum	Maximum	Maximum Minimum		
	<b>[11,014</b>	11,990	12,050	1196,3	1188,2	1192,2	
A	$ \begin{cases} 11,014 \\ 13,194 \end{cases} $	14,365	14,425	1194,0	1189,0	1191,5	
	13,961	15,225	15,285	1192,0	1187,4	1189,7	
B	$\begin{cases} 13,961 \\ 12,627 \end{cases}$	13,761	13,821	1192,8	1187,7	1190,2	
	111,915	12,970	13,030	1194,3	1188,7	1191,3	
C	<b>∫14</b> ,888	16,223	16,283	1193,0	1188,6	1190,8	
U	14,113	15,383	15,423	1192,7	1189,5	1191,1	
n	(13,111	14,270	14,330	1194,4	1189,4	1191,9	
D	$\begin{cases} 13,111 \\ 13,970 \end{cases}$	15,223	15,283	1193,0	1188,3	1190,6	
	<u> </u>	-	•	•	•	•	

Marignac glaubt nun den Schluss ziehen zu können, dass das Atomgewicht des schweselsauren Ceroxydul durch das Mittel aller dieser Versuche nämlich durch die Zahl 1190,8 ausgedrückt werde, und dass solglich das danach berechnete Atomgewicht für das Cerium, 590,8, nicht unsicherer sei, als zwei Ein-

heiten. Zukünstige Versuche über die Quantität von schwefelsaurem Ceroxydul, welche aus einem gewissen Oxydationsgrade des Cers erhalten wird, dürsten wohl noch sicherer entscheiden, wie es sich damit verbalte

Bei dieser Gelegenheit hat Marignac die Zusammensetzung des Ceroxyds zu bestimmen gesucht, welches durch Glüben von salpetersaurem Ceroxydul Ungeachtet dabei wohl nach einem erhalten wird. ungleich starken Glüben schwerlich ein constantes Gewicht erhalten werden kann, so hat es sich doch gezeigt, dass das Product nahezu von 3Če + 2Če ausgemacht wird. Beim Behandeln mit Chlorwasserstoffsaure zeigt es sich in dieser fast unauflöslich, aber es löst sich sehr leicht darin, wenn man es damit bis zum Sieden erhitzt und etwas Eisenchlorür hinzusügt.

Ceroxydoxydul.

Basisches

Ceroxyd-

oxydul.

Ausserdem hat Marignac das basische schwefelsaure Ceroxydoxydul analysirt, welches als gelbes schwefelsaures in Wasser unauflösliches Pulver erhalten wird, wenn man eine sehr saure Lösung von schwefelsaurem Cerexydoxydul mit Wasser verdünnt, und dessen Bildung sich der Verf. zur Reinigung des Cer's von anderen Einmengungen bediente. Nach dem Trocknen bei + 100° wird es von 3 $\ddot{c}e\ddot{S} + \ddot{c}e\ddot{S} + 7H$  ausgemacht.

Kerndt<sup>1</sup>) hat einige Mineralien analysirt, näm-Cer, gesunden lich den Bodemit und Muromontit, welche im sächsi- auch ausser- halb Skandinaschen Erzgebirge vorkommen und welche sowohl Yttererde als auch Cer und Lanthan enthalten. Diese Körper sind nun also ausser in Skandinavien auch in Europa angetrossen worden.

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIII, 20%.

Salze.

In der Absicht, um für die Farben-Veränderung organischer Körper die theoretischen Ansichten zu erforschen, nach welchen die Salze betrachtet werden müssen, hat Wilson 1) einige Versuche über das Verhalten der wasserfreien und wasserhaltigen schwefligen Säure zu Lackmus und einigen anderen Körpern angestellt. Ich trete vollkommen den zuletzt von Wilson gefassten Schluss über die Hauptfrage bei, dass nämlich diese Versuche darüber nichts entscheiden.

Hydrate.

Fremy<sup>2</sup>) hat seine Untersuchungen über die Hydrate fortgesetzt, welche sich im vorigen Jahresberichte, S. 101, zum Theil angeführt finden, und welche in Betreff der Antimonsäure und des Zinnoxyds im Vorhergehenden angeführt worden sind. Er gibt jetzt an, dass er glaube, dass das Wasser nicht immer allein die Eigenschaften der Säuren bedinge, weil sowohl C als auch S, S, P, Si, Bo, Sn, Sb u.s.w. sich in wasserfreiem Zustande mit Basen vereinigen und diese vollkommen neutralisiren könnten. schen ist er der Ansicht, dass das Wasser in vielen Fällen eine Hauptrolle spiele, welche sich auch für Sn und für Sb herausgestellt habe. In Betreff des Kupferoxydulhydrats führt er an, dass es sich in Säuren auflöse und dabei Salze bilde, während das wasserfreie Kupferoxydul dabei in Metall und in ein Oxydsalz zersetzt werde.

Krystallisirte auf trocknem

Ebelmen 5) hat nun eine ausführliche Abhandlung Verbindungen über die von ihm auf trocknem Wege hervorgebrach-Wege darge- ten Krystallisationen publicirt, worüber sich im vorigen Jahresberichte, S. 4, eine vorläufige Mittheilung

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quaterly, Journal, I, 332.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 385.

<sup>3)</sup> Das. XXII, 211.

in Auszuge findet. Rother, blauer, schwarzer und farbloser Spinell sowie auch Cymophan, Mn Al, Fe Al, CoAl, CaAl und BaAl, sind sämmtlich von ihm dargestellt, meistens analysirt und in Betreff ihrer physkalischen Eigenschaften genauer untersucht worden. Die Methode ihrer Darstellung besteht darin, dass er die betreffenden Bestandtheile in gehörigen Proportionen, mit geschmolzener und pulverisirter Borsäure vermischte und das Gemenge auf einer flachen Platinschale, auf eine unglasirte und ebenfalls flache Porcellanschale gesetzt, in eine solche Kapsel brachte, wie sie zum Brennen von Porcellan in Porcellanfabriken angewandt wird. Nachdem dann eine Oeffnung daran angebracht worden war, um den sich verflüchtigenden Dämpfen der Borsäure einen leichteren Ausweg zu verschaffen, wurde die Vorrichtung in einen Porcellanofen eingesetzt und dann der Hitze unterworfen, welche bei dem Porcellanbrennen von Anfang bis zu Ende stattfindet.

Ansser den vorhin angeführten Verbindungen hat er mehrere Arten von Chromeisen, nämlich Mg Er und MnEr, dargestellt. Aber bei den Versuchen ein CaEr darzustellen, bekam er auf diese Weise nur krystallisirtes Er. Auf dieselbe Weise hat er farblosen und gefürbten Smaragd sowie auch Peridot künstlich dargestellt. Bei den Versuchen, um durch ähnliches anhaltendes Glühen von borsaurer Thonerde krystallisirte Thonerde darzustellen, konnte diese Erde nicht anders als in Gestalt eines weissen Pulvers erhalten werden. Als er aber dann Borax als Lösungsmittel anwandte, wurden sehr regelmässige Krystalle von der Form des Corunds erhalten.

Ebelmen schlägt allerdings auch die Anwendung

von Phosphorsäure und phosphorsauren Alkalien, anstatt der Borsäure, vor, aber man stösst in seiner Abhandlung auf keinen Fall, in welchem er davon Anwendung gemacht hätte. Diese schönen Versuche, welche Ebelmen der Fortsetzung in solchen Oefen anempsiehlt, welche eine noch höhere und anhaltendere Hitze als Porcellanöfen hervorbringen, werden uns unleugbar in Zukunft viele Verbindungen kennen lehren, die noch nicht untersucht worden sind.

Rammelsberg 1) hat jetzt genauer die Einzel-

Verhalten der

Cyanüre und heiten seiner Versuche über das Verhalten der Cyain der Hitze nüre und Doppelcyanüre in der Hitze mitgetheilt, worüber Einiges nach einer vorläufig bekannt gemachten Notiz im vorigen Jahresberichte, S. 33, mitgetheilt wurde. Cyansilber gibt dabei die Hälste seines Gehalts an Cyan ab, und das dabei entwickelte Gas unterscheidet sich nicht von gewöhnlichem Cyangas. Der von dem Cyansilber hinterbleibende Rückstand wird weder von Salpetersäure noch von Schwefelsäure angegriffen. Berlinerblau, wie es durch Fällung von Eisenchlorid mit Kaliumeisencyanür und also bekanntlich Kali-haltig erhalten wird, verliert nach dem Trocknen bei + 30 bis 40° sehr variirende Quantitäten von Wasser, wenn man es auch einerlei Temperaturen aussetzt, und wasserfrei wird es nicht eher, als bei + 2500, bis wohin es dann 27,25 Procent Wasser abgegeben hat. Rammelsberg konnte am Berlinerblau nicht das Feuer-Phänomen beobachten, welches nach früheren Angaben daran vor sich gehen soll, wenn man es zuletzt erhitzt. Der Rückstand nach dem Erhitzen kann auf das Genaueste durch Fe<sup>7</sup> C<sup>7</sup> N<sup>3</sup> ausgedrückt werden, woraus folgt, dass aus dem Berlinerblau

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 80.

beim Erhitzen 11 Atome Kohlenstoff und 6 N ausgetreten sind. — Kalium-freies Berlinerblau, welches durch Wasserstoffeisencyanür aus einem überschüssig vorhandenen Eisenoxydsalz niedergeschlagen wird, wird schon beim Trocknen zersetzt und es scheint lufttrocken 21 und nach dem Trocknen bei + 1000 noch 9 Atome Wasser zu enthalten. Beim Glühen lässt es einen Eisen-reicheren und Kohle-ärmeren Rückstand zurück. Wasserstoffeisencyanür gibt beim Erhitzen zunächst eine gelbgraue Masse, welche nichts anderes als Eisencyanür zu sein scheint; aber nach anhaltendem strengen Glühen bleibt eine Verbindung zurück, deren Zusammensetzung sich einigermassen durch die Formel Fe<sup>7</sup> C<sup>10</sup> N24 ausdrücken lässt. Kaliumeisencyanür gibt unter Entwickelung von Stickgas einen schwarzen Rückstand, welcher leicht zersliesst, und welcher, wenn das darin enthaltende Cyankalium mit Alkohol ausgezogen worden ist, Eisen und Kohlenstoff der Formel Fe C2 entsprechend enthält. Auf dieselbe Weise giebt Calciumeisencyanür Cyancalcium und Fe C2. Zinkeisencyanür gibt einen Rückstand, worin die Grundstoffe nach der Formel Zn<sup>2</sup> Fe C<sup>6</sup>N<sup>2</sup> enthalten sind, der aber doch nicht 2Zn Cy + Fe C2 ist, weil man darin mit einem Mikroscope metallische Körner sieht, welche wahrscheinlich Zink sind. Ausserdem entwickelt dieser Rückstand Wasserstoffgas, wenn man ihn mit Chlorwasserstoffsäure behandelt. Bei + 180° getrocknetes Bleieisencyanür gibt einen Rückstand, welcher Pb2FeC4N11 enthält. Kupfereisencyanür = 2CuCy + FeCy + 7H kann nicht ohne Zersetzung von seinem Wasser befreit werden, weil es schon bei + 1500 blau wird und zuerst Cyan und darauf Ammoniak entwickelt. Der Rückstand nach dem Glühen enthält Cu<sup>6</sup> Fe<sup>5</sup> C<sup>10</sup> N4½. Cyanzink ist wasserfrei und

verändert sich nicht in der stärksten Hitze. Cyanni ckel enthält 11 Atom Wasser und lässt beim Erhitzet einen schwarzen Rückstand zurück, der unter Ver mehrung seines Volums ein starkes Feuer-Phänomet zeigt, und der Rückstand enthält dann Ni6C12N. Cyani kobalt enthält 3 Atome Wasser, wovon die Hälfte bei + 2000 weggeht. Es gibt beim Erhitzen einen schwart zen Rückstand, der beim Erhitzen sehr an Volum zunimmt mit Feuer-Erscheinung, und welcher dann die Bestandtheile der Formel Co<sup>6</sup>C<sup>12</sup>N enthält. cyanür ist weiss und wird leicht erhalten, wenn man das gelbe Cyanid bis zu 100° erhitzt. Beim gelinden Erhitzen verändert es sich fast gar nicht, aber in der Hitze eines gewöhnlichen Windosens verliert es die Hälste seines gebundenen Cyans.

Zusammense-

Laurent 1) erklärt sich darüber unzufrieden, dass tzung der Cya-Rammelsberg gleichwie mehrere Andere sich mit seinen Formeln für die in der Natur vorkommenden Kieselsäure-Verbindungen nicht sehr haben befriedigen können, und er hat nun, um den Vorzug seiner theoretischen Ansichten und seiner Aufstellungsweise von chemischen Formeln darzulegen, für eine grosse Menge von Cyanüren die Formeln nach seiner Art aufgestellt. Laurent ist der Ansicht, dass die alten Formeln für

> Kaliumeisencyanür  $2KC^2N + FeC^2N + 3H$ Die Doppelverbindung von Kaliumeisencyanür und  $\left\{ \begin{array}{l} 2K \ C^2N + FeC^2N \\ 2BaC^2N + FeC^2N \end{array} \right\} + 6H$  $3 \text{FeC}^2 \text{N} + \text{FeC}^6 \text{N}^5 + 9 \text{H}$ Berlinerblau nicht der wahre Ausdruck von dem sind, was die

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 295.

Wissenschaft über diese Verbindungen gewonnen hat, und er nimmt für Stickstoff und Wasserstoff dieselben Principien an, wie Berzelius für ihre Atomgewichts-Bestimmungen, aber für Kohlenstoff, Kalium und Eisen nur die Hälfte von den Atomgewichten, wie diese aus den Berzelius'schen Ansichten folgen, wonach er die Formeln für die angeführten Verbindungen in folgender Art außstellt:

Für das Kaliumeisencyanür = C<sup>2</sup>N<sup>2</sup>Fe<sup>2</sup>K<sup>4</sup>/<sub>8</sub> + H

- die Doppelverbindung = C<sup>2</sup>N<sup>2</sup>Fe<sup>2</sup>/<sub>8</sub>Ba<sup>2</sup>/<sub>8</sub>K<sup>2</sup>/<sub>8</sub> + H

- das Berlinerblau = C<sup>2</sup>N<sup>2</sup>Fe<sup>2</sup>/<sub>8</sub>f<sup>1</sup>/<sub>4</sub> + 2H.

Er nimmt dabei an, dass das Eisen im Eisenoxyd nur  $\frac{2}{3}$  von dem in dem Eisenoxydul befindlichen Atomgewicht habe, und er repräsentirt dieses Eisenatom mit f. Indem er ferner das Platinoxydul als Pt<sup>2</sup>O betrachtet, das Platinoxyd mit pt<sup>2</sup>O repräsentirt, und mit M das zur Sättigung eintretende Metall bezeichnet, stellt er folgende Formeln auf:

Für eine Eisencyanid-Verbindung C2N2fM

- seine Platincyanür-Verbindung C2N2PtM
- seine Platini-Platinocyanüre C2N2Pt3pt4M4.

Möge nun jeder Chemiker, welcher ein Freund von Ordnung in der Wissenschaft ist, selbst entscheiden, ob es wahrscheinlich ist, dass wir, wenn man ums zuerst in solchen Irrgängen verwirrt, den Faden finden können, der uns auf den richtigen Weg der Wissenschaft führt. Die Harmonie, welche unläugbar in dem Ansehen der Formeln von Laurent, wenn man bloss auf sie ein Augenmerk richtet, stattfindet, ist an sich selbst nur scheinbar, weil das Unsymmetrische hinter den sonderbaren Annahmen verborgen worden ist, welche durch zwei verschiedene Atom-

gewichte für mehrere in die Verbindungen eintretenden Elemente gemacht worden sind.

Fabrication von Kaliumeisencyanür.

Pelouze 1) hat die Mittheilung gemacht, dass Possoz und Boisiere eine Fabrik von Kaliumeisencyanür angelegt haben, worin diese täglich 1000 Kilogrammen von diesem Salze darstellen. Die Bereitung gründet sich auf die schon vor einigen Jahren gemachte Beobachtung, dass Cyankalium gebildet wird, wenn atmosphärische Lust in einer sehr hohen Temperatur über ein Gemenge von kohlensaurem Kali und Kohlenpulver geleitet wird.

Doppelsalze bercyanid.

Custer<sup>2</sup>) hat einige neue Doppelsalze von Cyanvon Quecksil-quecksilber dargestellt. Er bereitete sie auf die Weise, dass er die sie bildenden Bestandtheile in abgewogenen Atomgewichts-Verhältnissen vermischte und die Lösung derselben dann zur Krystallisation verdunstete.

> Quecksilbercyanid-Jodnatrium, 2HgCy + NaJ + 4H, bildet kleine, farblose, durchscheinende, sehr seideglänzende, geschobene, vierseitige Prismen. einer Lösung in Alkohol schiesst es beim Verdunsten über Schwefelsäure in quadratischen Tafeln an, und es verliert bei + 1500 wenig und nur hygroscopisches Wasser. Das gebundene Wasser geht erst bei + 2100 daraus weg, in welcher Temperatur auch ein wenig Quecksilberjodid ansangt sich zu sublimi-Es löst sich in 4½ Theil Wasser von 180 und in fast gleichen Theilen siedendem. Bei gewöhnlicher Temperatur erfordert es 6½ und im Sieden nur 2 Theile Alkohol zur Auflösung.

> Quecksilbercyanid-Jodbarium, 2HgCy + BaJ + 4H krystallisirt in durchsichtigen, farblosen, perlmut-

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 203.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharm. LVI, 1.

terglänzenden, seinen Blättern. In Berührung mit der Lust wird es leicht an der Obersläche zersetzt und dedurch roth gesärbt. Es löst sich bei + 16° in 16½ Theilen und im Sieden in  $\frac{2}{3}$  Wasser. Von 90 procentigem Alkohol bedarf es bei + 16° dagegen 22½ und im Sieden nur 1 $\frac{3}{5}$  Theile zur Auslösung.

Quecksilbercyanid-Jodstrontium, 2HgCy + SrJ + 6H, ist im Ansehen der Bariumverbindung ähnlich. Es ist in 7 Theilen Wasser von + 18° und in 1 siedendem Wasser auslöslich. Von 90 procentigem Alkohol bedarf es in der Kälte 4 und in der Siedhitze 2 Theile zur Auslösung. Zwischen + 100° and 105° gehen 2 Atome und bei + 150° noch einmal 2 Atome Wasser daraus weg.

Quecksilbercyanid-Bromcalcium, 2HgEy + CaBr + 5H, bildet durchsichtige, glänzende, geschobene vierseitige Prismen, die in der Luft leicht verwittern. Es löst sich in gleichen Theilen Wasser von + 18° und in ½ seines Gewichts siedendem Wasser. Von 90 procentigem Alkohol bedarf es in der Kälte 2 Theile und im Sieden seine gleiche Gewichtsmenge zur Auflösung. Ueber Schwefelsäure und bei + 100° gehen 2 Atome Wasser daraus weg, bei + 140° noch einmal 2 Atome, und das letzte Wasseratom wird erst in höherer Temperatur ausgetrieben.

Custer versuchte auch neue Verbindungen von Quecksilbercyanid und Sauerstoffsalzen darzustellen, und er bekam zwar mit essigsaurem Natron einmal nadelformige Krystalle, die sich bei der Analyse nach der Formel HgCy + NaC+H3O3 + 7H zusammen-gesetzt zeigten, woraus aber beim Umkrystallisiren beide Salze getrennt wieder anschossen. Die Versuche, mit schwefelsaurem Kali oder Natron, mit wein-

saurem Kali, essigsaurem Bleioxyd, essigsaurem Zinkoxyd und mit oxalsaurem Kali solche Verbindungen hervorzubringen, führten ebenfalls zu keinem Resultat.

Platincyanür-

Quadrat<sup>1</sup>) hat nun angegeben, dass das von Verbindungen ihm (s. den vorigen Jahresbericht, S. 154) dargestellte Wasserstoffplatincyanür mit einer Rhodanverbindung verunreinigt gewesen sey, und dass folglich die Abweichung von der Gmelin'schen Salzklassen-Reihe dadurch veranlasst worden wäre, und daher seine Ansicht, eine neue Klasse gefunden zu haben, unrichtig sey. Dieses wird auch durch die von Baumert angestellte Analyse des Magnesiumsalzes bestätigt. La urent<sup>2</sup>) giebt ebenfalls an, dass er nach gehöriger Reinigung nicht hätte solche Verbindungen darstellen können, wie sie von Quadrat angegeben worden Inzwischen theilt nun Quadrat mit, dass wenn man seinen früheren Kupferniederschlag mit Talkerde oder mit Barytwasser im Sieden zersetze, und dann nach dem Auskrystallisiren die Mutterlauge untersuche, darin Salze gefunden würden, deren Zusammensetzung von der des Gmelin'schen Platincvanürsalzes abweiche, und welche völlig farblos und in Alkohol viel leichter löslich wären.

Dithionigsaure Salze.

Kessler<sup>5</sup>) hat einige dithionigsaure Salze unter-In Betreff des dithionigsauren Kali's finden sucht. verschiedene Angaben über den Wasserstoffgehalt desselben statt. Als er eine heisse Lösung von zweifach-chromsaurem Kali zu einer ebenfalls warmen Lösung von KS<sup>5</sup> setzte, das gefällte grüne Chromoxyd abfiltrirte und die Flüssigkeit bei + 30° verdunstete, bekam er ein in vierseitigen Prismen angeschossenes

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 249.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVI, 298.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 274.

Rammelsberg nach der Formel 3KS + H zusammengesetzt war. Aus der davon vorsichtig abgegossenen Mutterlauge bildeten sich, wenn sie hestig geschüttelt wurde, neue körnige Krystalle, welche nach ihrer Umkrystallisirung sehr gross waren und ein Rhombenoetaeder zur Grundsorm hatten. Sie waren nach der Formel 3KS + 5H zusammengesetzt, welches wiederum mit der Analyse eines dithionigsauren Kali's von Döpping, wiewohl nicht mit der Formel dieses Chemikers, übereinstimmt.

Ein Doppelsalz von dithionigsaurem Kali und Quecksilbercyanid konnte Kessler nur ein Mal darstellen. Es schoss in grossen vierseitigen Prismen an, die in der Lust bald gelb wurden und über Schwefelsäure 2 Procent Wasser verloren. Das so getrocknete Salz ist nach der Formel KS + HgCy zusammengesetzt.

Dithionigsaurer Strontian wird am besten erhalten, wenn man die warmen concentrirten Lösungen von 7 Theilen salpetersaurem Strontian und 6 Theilen dithionigsaurem Natron vermischt, worauf es beim Erkalten daraus anschiesst. Rammelsberg hatte schon früher gezeigt, dass dieses Salz mit 5 Atomen Wasser krystallisirt, von denen beim Erhitzen bis zu + 180° ein Atom zurückgehalten wird. Kessler hat nun dargelegt, dass das Salz SrS + H krystallisirt erhalten werden kann, wenn man es aus einer Lösung anschiessen lässt, welche + 50° oder darüber warm ist.

Dithionigsaure Kalkerde wird erhalten, wenn man 7 Theile krystallisirtes Chlorcalcium mit 8 Theilen dithionigsaurem Natron vermischt, die Lösung derselben verdunstet, dabei das zuerst daraus anschiessende Chlornatrium entfernt, und dann zuletzt das dithionig-saure Kalksalz daraus anschiessen lässt.

Ein Doppelsalz von dithionigsaurem Kali mit dithionigsaurer Talkerde wurde erhalten, als er gleiche Atomgewichte von KS und von MgS in der Wärme vermischte und die Flüssigkeit erkalten liess, wo dann zuerst das schwefelsaure Doppelsalz von Kali und Talkerde anschoss, und darauf in niedriger Temperatur das hier erwähnte Doppelsalz.

Ein Doppelsalz von dithionigsaurem Ammoniumoxyd und dithionigsaurer Talkerde wird erhalten,
wenn man das entsprechende schwefelsaure Doppelsalz mit dithionigsaurem Strontian vermischt. Die
Lösung desselben zersetzt sich leicht in der Wärme
und setzt erst unter dem Gefrierpunkte des Wassers
Krystalle ab, welche leicht zersliessen. Nach der auf
den Gehalt an Talkerde und an Schwefel ausgeführten Analyse ist es nach der Formel NH+S + MgS
+ 6H zusammengesetzt.

Salpetrigsaure Salze.

Fischer<sup>1</sup>) hat gewisse salpetrigsaure Salze untersucht, wiewohl nur in Betreff ihrer Bereitungsweise und einiger ihrer Eigenschaften.

Salpetrigsaures Kali bildet den grössten Theil von der Masse, welche nach starkem Glühen des Salpeters zurückbleibt. Um jedoch das darin gebildete Salz von eingemengtem Salpeter und freiem Kali befreit zu erhalten, löst man die Masse in siedendem Wasser und lässt den Salpeter durch Erkalten grösstentheils herauskrystallisiren, neutralisirt dann die Flüssigkeit mit Essigsäure und vermischt sie mit ihrem doppeltem Volum 90 procentigem Alkohol. Das Ge-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 115.

ist ausgefällter Salpeter, die mittlere eine Lösung von salpetrigsaurem Kali in Wasser und die oberste eine Lösung von essigsaurem Kali in Alkohol. Durch Verdunsten der mittleren gelben Schicht über Schwefelsäure wird dann das Salz in undeutlichen, weissen Krystallen erhalten, welche leicht zersliessen.

Salpetrigsaures Natron wird eben so, wie das Kalisalz bereitet, inzwischen bilden sich bei dem Zusatze von Alkohol nur zwei Schichten. Nach dem Verdunsten der untersten Schicht bis zur Trockne muss die trockne Masse der Lust zum Zersliessen susgesetzt werden, wobei nur das salpetrigsaure Salz Wasser anzieht und das salpetersaure Salz ungelöst zurückbleibt. Beim Verdunsten des zerslossenen Theils wird dann das Salz krystallisirt erhalten.

Salpetrigsaurer Baryt wird ebenfalls erhalten, wenn man salpetersauren Baryt angemessen schmilzt, die Masse in Wasser auflöst, aus der Lösung den freien Baryt durch Einleiten von Kohlensäure entfernt und man Alkohol hinzufügt. Das Salz bleibt dabei in dem Alkohol aufgelöst und wird beim Krystallisiren daraus in feinen nadelförmigen, regulären sechsseitigen Prismen und theils in kurzen dicken und tafelförmigen rhombischen Prismen erhalten.

Das Strontiansalz wird eben so, wie das Barytsalz bereitet. Es krystallisirt in Nadeln und zersliesst
langsam.

Das Kalksalz wird am besten durch Fällung einer warmen Lösung von dem Silbersalz mit Kalkwasser bereitet. In der Flüssigkeit bleibt jedoch immer noch etwas von dem Silberoxydsalz, weshalb Schwefelwasserstoff hineingeleitet werden muss. Aus der dann

filtrirten Flüssigkeit schiesst das Salz in Prismen an. Es zerfliesst leicht und ist in Alkohol auflöslich.

Das Ammoniumoxydsalz wird erhalten, wenn man das Silbersalz mit weniger Salmiak zersetzt, als zu dieser Zersetzung erforderlich seyn würde, und dann den Rest des Silbers durch Schwefelwasserstoff aus der Flüssigkeit niederschlägt. Es bildet nadelförmige Krystalle, welche an der Luft beständig sind.

Das Talkerdesalz wird ähnlich wie das Kalksalz dargestellt. Die Lösung muss dann, wie bei den meisten anderen dieser Salze, über Schwefelsäure verdunstet werden, damit sich das Salz darin nicht zersetze. Man erhält es dabei in Gestalt einer blättrigen Salzmasse, die leicht zerfliesst, sich beim Erwärmen leicht zersetzt und sich leicht in Alkohol auflöst.

Das Silberoxydsalz löst sich nach Fischer in 300 Theilen Wasser von gewöhnlicher Temperatur.

Behandelt man etwas concentrirte Lösungen von salpetrigsaurem Silberoxyd mit einem Ueberschuss von salpetrigsaurem Kali, so löst sich das erstere auf und beim Verdunsten der Lösung in gelinder Wärme von höchstens 30 bis 40° schiesst daraus ein Doppelsalz von salpetrigsaurem Silberoxyd-Kali an in zwei verschiedenen Formen, welche beide rhombische Tafeln sind, die aber verschiedene Winkel haben. Es ist luftbeständig und hat eine hell gelbe Farbe. Durch Wasser wird es so zersetzt, dass sich das Kalisalz auflöst und das Silbersalz abscheidet.

Salpetrigsaures Palladiumoxydul-Kali schlägt sich als ein weisses oder nur wenig gelb gefärbtes krystallinisches Pulver nieder, wenn man concentrirte Lösungen der beiden darin eintretenden Salze vermischt. Wird die Lösung in gelinder Wärme ver-

instet, so erhält man das Salz in grossen gelben Krystallen. Das Salz krystallisirt in dreierlei Formen: 1. in Prismen von 610,5; 2. in rhombischen Tafeln, md 3. in rothen sechsseitigen Prismen. Die ersten Erystalle verwittern, aber nicht die beiden letzteren, welche luftbeständig sind.

Salpetrigsaures Bleioxyd-Kali krystallisirt in sechsseitigen Prismen, welche eine orangegelbe Farbe haben, wenn man das Kalisalz mit der Lösung von einem Bleisalz vermischt und die Flüssigkeit verdunstet. Es löst sich leicht in Wasser auf.

Salpetrigsaures Nickeloxydul-Kali bildet kleine, schön braunrothe Octaeder. Die Bildung dieses Salzes scheint von Umständen abzuhängen, die noch ticht völlig erforscht worden sind. Es löst sich mit griner Farbe in Wasser auf.

Salpetrigsaures Kobaltoxydul-Kali wird leicht gebildet und als ein gelbes nicht krystallinisches und in Wasser unauflösliches Pulver niedergeschlagen, wean man die Lösung eines Kobaltoxydulsalzes mit der Lösung von dem Kalisalze vermischt. Da man die Bildung dieses Salzes die Gegenwart von Kobalt in einer Flüssigkeit entdecken kann, so schigt Fischer vor, das salpetrigsaure Kali zur Scheidung des Kobalts von Nickel anzuwenden.

In dem verflossenen Jahre haben sich mehrere Säuren des Geniker mit einem allgemeineren Studium der verschiedenen Phosphorsäuren beschäftigt. Ungeachtet usere Kenntnisse von diesen Säuren durch diese Untersuchungen bedeutend erweitert worden sind, so werden wir doch finden, dass es darin nicht an einmder widersprechenden Angaben in den einzelnen Reactions-Verhältnissen mangelt, welche unläugbar drauf hindeuten, dass die näheren Verhältnisse bei

Phosphors.

der Bereitung der Verbindungen nicht genauer beobachtet worden, und dass also noch wesentliche Lücken in diesen Untersuchungen auszufüllen übrig geblieben sind.

Allgemeine Charaktere derselben.

H. Rose 1) hat hauptsächlich ein qualitatives Studium der Meta- und Pyro-Phosphorsäuren vorgenommen, und er hat dabei gezeigt, dass diese Säuren wesentlich von einander abweichende Eigenschaften besitzen, je nachdem sie auf eine ungleiche Weise dargestellt worden sind, während sie dabei die Sättigungscapacitäten behalten, welche beide Säuren charakterisiren. Was z. B. die Metaphosphorsäure oder, wie ich sie demnach nennen will, die Phosphorsäure anbetrifft, so scheint sie in mehreren Unter-Modificationen auftreten zu können, namentlich 1. in der, welche durch Verbrennung des Phosphors in Sauerstoffgas gebildet wird, und welche ich mit \*1P bezeichnen will, 2. in der, welche in Graham's metaphosphorsaurem Natron enthalten ist, einem Salz, welches erhalten wird, wenn man saures phosphorsaures Natron oder phosphorsaures Ammoniumoxyd-Natron schmilzt und die geschmolzene Masse rasch abkühlen lässt. Salz ist zersliesslich und ich werde die Säure darin mit 2 p bezeichnen. Diese Säuren unterscheiden sich wesentlich durch ihr ungleiches Verhalten gegen Chlorbarium, indem nämlich die Säure 2 P (wenn man sie durch Schwefelwasserstoff aus ihrem weissen Silbersalze abgeschieden hat) keinen Niederschlag Chlorbarium bildet, wiewohl nach längerer Zeit ein flockiger Niederschlag entsteht; aber Barytwasser giebt nachher einen Niederschlag, selbst wenn man nur so

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 1.

viel davon zusetzt, dass die Flüssigkeit noch sauer resgirt. Die Säure FP giebt dagegen mit Chlorbarium sogleich einen Niederschlag, und es ist von der Saure ein bedeutender Ueberschuss erforderlich, um diesen Niederschlag aufzulösen; wird aber dann Barytwasser hinzugefügt, so wird der Niederschlag noch bedeutender. Das Natronsalz von 2º bildet in Chlorbarium einen Niederschlag, wobei die Flüssigkeit sauer wird, und dieser Niederschlag löst sich, gleichwie auch die meisten dieser Säure, wieder auf, wenn man einen Ueberschuss von dem Natronsalz zusetzt. Alle Fällungen, welche durch das Natronsalz von 2ºP gebildet werden, haben ein gewisses ölartiges oder barziges Ansehen. Der Niederschlag welcher dadurch in salpetersaurem Silberoxyd gebildet wird, ist weiss und nach Weber's Analyse, für die er bei + 1000 getrocknet worden war, nach der Formel Åg<sup>9</sup> ¿2 + H zusammengesetzt. Man ersieht also daraus, dass dieses Salz ein basisches ist, ein Umstand, welcher, wenn dasselbe auch bei dem Baryt-Niederschlage der Fall ist, eine Erklärung giebt, weshalb die Flüssigkeit bei der Bildung desselben eine saure Reaction bekommt. In einer klaren Lösung von Eiweiss entsteht sowohl durch die 41 als auch 42Phosphorsäure ein Niederschlag, aber das Natronsalz der 2Phosphorsaure fallt erst dann eine Lösung von Eiweiss, wenn man noch Essigsäure hinzusetzt. 3. findet sich eine eigenthümliche, dieser Klasse angehörende Säure in den unlöslichen Salzen, welche Maddrell dadurch dargestellt hat, dass er mehrere phosphorsaure Salze mit freier Phosphorsäure bis zu einer Temperatur von + 310° erhitzte. Ich will diese Säure mit •5\vec{P} bezeichnen. 4. Gehört hierher die Säure, welche

Fleitmann und Henneberg in Verbindung mit Natron erhielten, als sie phosphorsaures Ammoniumoxyd-Natron bis zum Schmelzen erhitzten und dann langsam zur Krystallisation erkalten liessen. Die Säure darin will ich mit <sup>4</sup>Phosphorsäure bezeichnen. Natronsalz derselben unterscheidet sich von dem der Graham'schen oder der s2Phosphorsäure dadurch, dass das Salz der 4Phosphorsäure krystallinisch ist, während das Salz der «2Phosphorsäure eine amorphe Beschaffenheit hat. Das Salz der 4Phosphorsäure kann nämlich mit 4 Atomen Wasser krystallisirt erhalten werden, während das Salz der «2Phosphorsäure nicht zum Krystallisiren zu bringen ist. Ausserdem können die meisten Salze der & Phosphorsäure, welche löslich sind, krystallisirt erhalten werden. Gegen Eiweiss verhält sich das Natronsalz der 4Phosphorsäure eben so wie das der 2Phosphorsäure, aber für sich fällt die Säure das Eiweiss sogleich. Wird das Silbersalz der 4Phosphorsäure durch Schwefelwasserstoff zersetzt, so bekommt man durch Sättigen der Lösung mit kohlensaurem Natron das ursprüngliche Salz nach dem Verdunsten wieder.

Durch gelindes Glühen der gewöhnlichen Phosphorsäure (Berzelius' Phosphorsäure) welche ich jedoch hier aus nachher anzuführenden Gründen Phosphorsäure nennen will, kann man nach Rose Pyrophorsäure erhalten, welche ich hier Phosphorsäure nennen will. Wird aber das Glühen so strenge fortgesetzt, dass sich ein Theil der Phosphorsäure verflüchtigt, so erhält man eine Säure, welche der Phosphorsäure zehnlich ist. Rose hat selbst zuweilen durch ein gewisses rasches Erhitzen eine Säure erhalten, welche sich durch dieselben Eigenschaften charakterisirt, wie die Phosphorsäure. Im Zusammenhang

hiermit bemerkt Rose, dass er bei der Analyse der Phosphorsäure, welche längere Zeit geschmolzen worden war, immer eine wasserhaltige Säure erhalten habe, worin aber weniger Wasser enthalten war, als der Formel  $\ddot{\mathbf{P}} + \dot{\mathbf{H}}$  entspricht. Er giebt ferner an, dass wasserfreie Phosphorsäure kein trocknes Ammoniakgas aufnimmt.

Was die Pyro- oder Phosphorsäure anbetrifft, so glaubt Rose, dass davon zwei Modificationen existiren, von denen die eine in Verbindung mit Natron erhalten wird, wenn man nach Graham's Methode Na<sup>2</sup>P + H glüht, oder durch Zersetzung ihrer Salze. Die zweite wird dagegen in Verbindung mit Basen durch ein analoges Verfahren erhalten, wie zur Bereitung der 25 phosphorsauren Salze, nämlich durch schwaches Erhitzen der Salze mit einem Ueberschuss von freier Phosphorsäure. Die erstere Säure, welche ich mit <sup>\$1</sup>P bezeichnen will, ist bis jetzt am genauesten untersucht, während die letztere  $=\beta^2\ddot{\mathbf{P}}$  noch nicht studirt worden ist. Das Kupferoxydsalz der Saure 62 ist dem 5 phosphorsauren Kupferoxyd vollkommen ähnlich; wird aber die Säure daraus durch Schwefelsäure abgeschieden, so besitzt die Lösang derselben alle die Eigenschaften, welche von der früher studirten Pyrophosphorsäure, unserer & Phosphorsaure beobachtet worden sind.

Gleichwie bei den verschiedenen Phosphorsäuren hat Rose auch die Reactionen der Phosphorsäure qualitativ geprüft, und er hat dabei die meisten Fällungen bestätigt, welche zuerst von Stromeyer angegeben worden sind, und welche nachher genauer von Persoz erforscht wurden, nämlich dass sich die Fällungen in einem Ueberschuss von dem phosphor-

sauren Natron wieder auflösen. Die 8 Phosphorsäure dargestellt durch Zersetzung des Bleioxydsalzes mit Schwefelwasserstoff, kann in Lösung mehrere Jahre lang aufbewahrt und selbst gekocht werden, ohne dass sie in die gewöhnliche a Phosphorsäure übergeht. Sie wird in diese erst dann verwandelt, wenn man sie mit einem grossen Ueberschuss von kaustischem oder kohlensaurem Alkali schmilzt, oder wenn man ihre Lösung mit einer anderen Säure, besonders mit Schwefelsäure erhitzt. Rose gibt an, dass die von Berzelius angegebene Fällung von Eiweiss durch die β Phosphorsäure unrichtig sei, indem er niemals einen Niederschlag habe erhalten können. Was die Reactionen im Uebrigen anbetrifft, so will ich davon nur anführen, dass Chlorbarium vollständig durch das Natronsalz der Säure gefällt wird und dass sich der Niederschlag nicht in einen Ueberschuss von dem Natronsalz wieder auflöst. Die Säure fällt salpetersaures Silberoxyd erst dann, wenn noch Ammoniak zugesetzt wird, wo dann ein weisser Niederschlag entsteht.

In Rücksicht auf die gewöhnliche oder die «Phosphorsäure bemerkt Rose, dass die Fällungen, welche mit ihr in Salzlösungen hervorgebracht werden, häufig in den Salzflüssigkeiten etwas löslich sind, worin die Fällung geschah. Beim Aufkochen fällt wohl etwas von dem so aufgelösten «phosphorsauren Salz nieder, aber dies löst sich dann beim Erkalten wieder auf. Hierdurch unterscheiden sich diese Lösungen von den analogen  $\beta$  phosphorsauren Lösungen, weil der Niederschlag, welcher durch Kochen in den letzteren erhalten wird, sich nicht beim Erkalten wieder auflöst. Rose bemerkt zuletzt, dass die von mir und Struve angegebene Reaction auf Phosphorsäure durch Molybdänsäure nur für die «Phosphorsäure geltend sei.

Fleitmann und Henneberg 1) haben einige Ver- Salze der bindungen der Phosphorsäure untersucht. Sie gingen et Phosphordabei von der Salzmasse aus, welche durch starkes Erhitzen von phosphorsaurem Ammoniumoxyd-Natron Man muss dabei ein Schmelzen der erhalten wird. Masse vermeiden, dadurch, dass man die Masse, während sie noch sauer reagirt, von Feuer nimmt, zu Palver zerreibt und dieses unter Umrühren weiter erhitzt. Diese Operation muss jedoch unterbrochen werden, so lange sie noch sauer reagirt. Man erhält dann ein Gemenge von zwei Natronsalzen, von denen sich das eine sehr leicht in Wasser auflöst. Wird daber die Salzmasse mit kaltem Wasser behandelt und durch dieses das leicht lösliche Salz ausgezogen, so erhält man beim Verdunsten der Lösung ein Natronsalz, welches im triklinometrischen System in Gestalt von geschobenen rhombischen Prismen krystallisirt. Es löst sich in 4½ Theil kaltem Wasser, schmeckt kühlend, rein salzig und ganz verschieden von Gra-In kalter Lösung erhält es sich lange ham's Salz. Zeit, aber durch Kochen der Lösung wird es leicht zersetzt, worauf es dann sauer reagirt. In Alkohol ist es unlöslich, aber es löst sich etwas in verdünntem Spiritus. Es ist nach der Formel Na<sup>5</sup> 4 + 12 H zusammengesetzt. Bei + 1000 und über Schwefelsaure verliert es 111 Atom von seinem Krystallwasser, welches überhaupt 26 Procent darin ausmacht.

Fleitmann und Henneberg haben gefunden, dass das geschmolzene Graham'sche metaphosphorsaure Natron, welches durch Schmelzen von phosphorsaurem Ammoniumoxyd-Natron erhalten wird, auf trocknem Wege wieder zu 44 phosphorsaurem Natron

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 304.

zurückgeführt werden kann, wenn man grössere Mengen davon in einem Platintiegel schmilzt, den man in mehrere hessische Tiegel eingesetzt hat, und dann sehr langsam erkalten lässt. Man erhält dann eine schöne krystallisirte Salzmasse, die sich beim Behandeln mit warmem Wasser in einem nicht zu grossen Ueberschuss in 2 Schichten theilt, von denen der gelöste Theil die grössere Quantität ausmacht und das krystallisirbare oder e<sup>4</sup> phosphorsaure Natron enthält.

Das Silberoxydsalz, Åg \*4 P + 2H, wird rein erhalten, wenn man eine concentrirte Lösung des Natronsalzes mit einem Ueberschuss von salpetersaurem Silberoxyd versetzt, worauf es dann allmälig auskrystallisirt. In grösseren Krystallen, aber etwas Natronhaltig wird es erhalten, wenn das Natronsalz bei der Bereitung im Ueberschuss vorhanden ist. Die Krystalle gehören dem monoklinometrischen System an. Das Salz löst sich in 60 Theilen kaltem Wasser. Dieses Salz soll aus einer durch Salpetersäure sehr sauren Flüssigkeit unverändert anschiessen.

Das Bleioxydsalz, Pb<sup>5</sup> 4 P+ 3H, krystallisirt eben so wie das vorhergehende, aber es ist in Wasser weniger löslich wie dieses. Man erhält es auf ähnliche Weise wie das Silberoxydsalz. Wendet man essigsaures Bleioxyd zur Bereitung an, so erhält man eine basische Verbindung, während die Flüssigkeit eine saure Reaction bekommt.

Das Barytsalz, Ba<sup>5</sup> e<sup>4</sup> P̄ + 6 H̄, wird erhalten, wenn man die Lösung des Natronsalzes mit einer concentrirten Lösung von Chlorbarium im Ueberschuss vermischt, den dabei zuerst entstandenen Niederschlag abfiltrirt und die durchgegangene Flüssigkeit der Krystallisation überlässt. Dann schiesst das Salz in schö-

nen, geschobenen, rhombischen Prismen an. Bei  $+100^{\circ}$  verliert es  $\frac{1}{8}$  von seinem Krystallwasser, erhitzt man es längere Zeit im Wasserbade, so nimmt es, gleichwie die meisten übrigen dieser Salze eine sure Reaction an. Ein \*\frac{1}{2} phosphorsaures Baryt-Nationsals, welches der Formel \hat{Na} \frac{1}{2} + \hat{P} + 2\hat{Ba} \frac{1}{2} + \hat{P} + 24\hat{H} entspricht, wird erhalten, wenn man bei der Fällung des Chlorbariums mit dem Natronsalz das letztere im grösseren Ueberschuss anwendet. Es krystallisirt in sternförmigen Büscheln und ist in Wasser weit leichter löslich als das Barytsalz. Bei + 100° verliert es 5 Atome Wasser.

Fleitmann und Henneberg richten mit Grund eine besondere Aufmerksamkeit auf die Wasserquantität, welche bei + 1000 aus dem Natronsalz und dem Barytsalz weggeht, und welche nach den älteren Formeln: Na  $\ddot{P}$  + 4 $\dot{H}$  und Ba  $\ddot{P}$  +  $\dot{H}$  einer gebrochnen Atomzahl entsprechen würde, und sie suchen daher diese Abnormität dadurch zu erklären, dass sie die in diese Formeln eintretenden Atomzahlen mit 6 multipliciren. Dadurch stellt sich dann diese Säure als eine 6 basische Säure heraus, und die allgemeine Formel als Ausdruck der Zusammensetzung ihrer Salze wird = 6r + 6P, worin das r die Verbindung von 1 Atom Radical mit 1 Atom Sauerstoff ausdrückt. Multiplicirt man auf dieselbe Weise die einfachen Atome in den sogenannten 2 und 3 basischen (Berzelius' b und c —, nach mir  $\beta$  und  $\alpha$ ) Phosphorsäuren mit der Zahl 6, so werden die Salze derselben = 6r +3\$\vec{p}\$ und 6\$\vec{r}\$ + 2\$\vec{p}\$. Die Ursache der verschiedenen chemischen Verhältnisse dieser Säuren liegt nach dieser Ansicht dann darin, dass sich die Phosphorsture darin entweder in Gestalt von 2-, 3- oder 6

atomiger Säure befindet. Geht man von einer solchen Erklärung der chemischen Verhältnisse dieser Säuren aus, so würden doch wahrscheinlich noch zwei Phosphorsäure-Glieder zu entdecken übrig geblieben sein, von denen das eine in seine Salze als 6r + 4P und das andere als 6r + 5P eintreten müsste. Durch Vermischung von \*-(welchem \* Salz?) und aphosphorsaurem Natron in gehörigen Verhältnissen haben Fleitmann und Henneberg, indem sie das Gemisch eine Zeitlang unter Umrühren geschmolzen erhielten, damit übereinstimmende Verbindungen dargestellt.

y Phosphorsäure. Sesqui-Phosphorsäure.

Die Elemente für das Salz 6Na + 4P schmelzen dabei leicht zusammen und werden nach der Vereinigung strengflüssiger. Beim Erkalten erstarrt die Verbindung zu einer undurchsichtigen weissen Krystallmasse. Da sich das Salz in seiner Lösung leicht zersetzt, so muss es vor der Behandlung mit Wasser pulverisirt und dann mit etwas weniger heissem Wasser übergossen werden, als zur vollständigen Lösung der ganzen Quantität erforderlich ist. Wenn man dann das Ungelöste abfiltrirt und die Lösung 12-24 Stunden lang über Schwefelsäure stehen lässt, so schiesst daraus ein weisses körniges Salz an, welches sich unter einem Microscope aus dünnen Blättern bestehend zeigt. Man lässt die Mutterlauge abtropfen und wäscht die Krystalle mit wenig Wasser nach. Das so erhaltene Salz, welches Fleitmann und Henneberg jedoch nur in geschmolzenem Zustande analysirt haben, fanden diese Chemiker so zusammengesetzt, dass es mit der Formel 6Na + 4P repräsentirt werden kann. Die Lösung dieses Salzes in Wasser zersetzt sich leicht in Na<sup>2</sup> HP, welches leicht auskrystallisirt und in NaH<sup>2</sup>P, welches als leichtlösliches saures Salz in der Auflö-

sag zurückbleibt. Versucht man diese Natron-Verkidung dadurch darzustellen, dass man entsprechende Proportionen von e- und & phosphorsaurem Salz zusammen auslöst und also nicht schmilzt, so bildet sie sich nicht, weil dann aus der Lösung nur & phosphorsures Natron =  $\dot{N}a\dot{\beta}\ddot{P} + 10\dot{H}$  auskrystallisirt. Diese letzte Thatsache beweist unläugbar, dass sich die angewandten e- und & phosphorsauren Salze von Natron nicht leicht durch blosse Lösung zu dem Salz 6Na+4P vereinigen, welches Salz Fleitmann und Henneberg darzustellen sich bemüheten. Aber man würde hierbei doch den Einwand machen können, dass wenn sich der darin eintretende Phosphor in den (zur Darstellung des neuen Salzes angewandten) primitiven Salzen in ungleichen allotropischen Modificationen beindet, es nicht entschieden ist, dass sie sich durch blosse Lösung mit einander vereinigen, dass sie aber degegen durch Schmelzen in einen gleichartigen allotropischen Zustand versetzt werden. Die freiwillige ud leichte Zersetzung, welche das durch Schmelzen usprünglich hervorgebrachte Salz erleidet, wenn es sich in einer Lösung besindet, scheint mir ein grosses Hinderniss für eine unbedingte Annahme zu sein, dass es etwas anderes als ein Doppelsalz sei. Hiermi will ich jedoch keineswegs die Existenz einer so in ihre Salze eintretenden Phosphorsäure in Abrede sellen, welche diese Formel voraussetzt, sondern ich halte es vielmehr für sehr wahrscheinlich, dass eine solche Saure existirt, und dass die hier angegebene ein Beispiel dafür ist, aber glauben ist etwas anderes di vissen. Inzwischen haben Fleitmann und Hen-Beberg eine Bestätigung für die Existenz eines solthen Salzes darin zu finden geglaubt, dass saures \*(pyro-) phosphorsaures Natron, wenn man es einer

Temperatur von + 220° aussetzt, die Hälste seines Wassergehalts verliert, und dann ein Salz übrig bleibt, dessen Zusammensetzung sie mit der Formel Na<sup>4</sup>H<sup>2</sup>P̄<sup>4</sup> repräsentiren, wobei sie jedoch die Bemerkung hinzufügen, dass nur \( \beta \) phosphorsaures Silberoxyd niedergeschlagen worden sei, als sie versucht hätten, daraus das entsprechende Silbersalz darzustellen. Die auf diese Weise dargestellte neue, von anderen Phosphorsäuren durch ihre Sättigungscapacität abweichende Säure nennen Fleitmann und Henneberg Sesquiphosphorsäure. Ich will sie 7 Phosphorsäure nennen, aus Gründen, die ich im Folgenden entwickeln werde, und sie mit dem Symbol P bezeichnen. Fällung des Natronsalzes haben Fleitmann und Henneberg die Verbindungen der 7Phosphorsäure mit Silberoxyd, Talkerde, Baryterde, und Kalkerde dar-Alle diese Salze wurden dann analysirt mit Resultaten, die mit der berechneten Zusammensetzung sehr nahe übereinstimmten. Gewöhnlich fanden sie jedoch einen Ueberschuss an Base darin, welchen Umstand sie inzwischen von der leichten Zersetzbarkeit der Salze abhängig erklären.

→ Phosphorsăure.

Das zweite Phosphorsäure-Glied, welches in der vorhin angeführten Reihe fehlte, oder dasjenige, welches Salze nach der Formel 6r + 5P bildet, haben sie ebenfalls in Verbindung mit Natron auf dieselbe Weise, wie das r phosphorsaure Natron, dargestellt, d. h. durch Zusammenschmelzen gehöriger Proportionen von e- und phosphorsaurem Natron. Dieses Natronsalz der nur erst problematisch dargestellten Säure schiesst aus seiner Lösung nicht so leicht an, wie das phosphorsaure Salz. Ich will diese Säure Phosphorsäure nennen, sie mit P. bezeichnen und zeigen,

wie ihre Salze gedeutet werden müssen. Fleitmann und Henneberg haben nur das Silbersalz derselben malysirt, und sie bemerken darüber, dass es sich mit der grössten Leichtigkeit in einem Ueberschuss von dem Natronsalz auflöse.

Im Vorhergehenden habe ich über eine Menge Constitution von schönen Thatsachen Bericht erstattet, welche von der Phosphoreinigen Chemikern theils nur angedeutet und theils sber auch genauer verfolgt und erforscht worden sind. Da ich dabei nicht auf die theoretische Ansicht über die Natur der Phosphorsäuren eingehen konnte, welche von Fleitmann und Henneberg vorgelegt worden ist, so muss ich natürlich dafür Gründe vorbringen und wo möglich eine andere Ansicht aufstellen, welche eben so unter einem allgemeinen Gesichtspunkte über die Verbindungs-Verhältnisse dieser Säuren Rechenschaft gibt. Der erste Einwurf, welchen ich dann gegen Fleitmann's und Henneberg's Theorie zu machen habe, besteht darin, dass mir die Annahme bochst gewagt erscheint, dass eine Säure 6 Atome Base sättige. Wir kennen allerdings sowohl in der unorganischen als auch in der organischen Chemie mehrere Säuren, welche 2 und andere, die gerade die Phosphorsäure und Arseniksäure betreffen, welche 3 Atome Base sättigen, welchen beiden letzteren Säuren nur einige wenige organische Säuren dürsten angereiht werden können, aber über deren Natur gerade dieser Sättigungsgrad eine Veranlassung zu der Vermuthung gibt, dass sich zwei oder drei andere Säuren zusammen gepaart haben, um eine zusammengesetzte Saure zu bilden, worin jede der darin eingetretenen Säuren ihre Sättigungscapacität behält. Ein Stimmrecht für die Entscheidung dieser Fragen kann also bei der gegenwärtigen Entwickelung der Wissen-

schaft noch nicht den letzteren in demselben Grade eingeräumt werden, wie den unorganischen Säuren. Eine weitere Ausdehnung der Sättigungscapacität der Säuren darf daher nicht eher geschehen, als bis man sich genau umgesehen hat, ob nicht Erklärungen aus gewissen Erscheinungen, analog dem, was wir schon mit Sicherheit wissen, gegeben werden können, und die Wissenschaft im Ganzen kann nur dann einen Gewinn haben, wenn wir erst nach einem höchst hartnackigen Streit von dem Felde abweichen, welches bis jetzt erobert worden ist und welches bisher so schöne Materialien für eine weitere Cultur desselben dargeboten hat. Einen Schritt, unsere Hypothesen bis zu einer Annahme auszudehnen, dass 6 basische Säuren existiren, kann ich also nicht für einen richtigen halten, um so viel mehr, da wir (wenn nur ein Factum, welches nicht sogleich völlig erklärt werden kann, vorliegt, um danach das Ganze zu entscheiden) dann nicht einsehen können, wo die Mehrbasicität ihr Ende haben soll. Eine genauere Auffassung dieses Theils lehrt jedoch, was wahrscheinlich auch alle wissenschaftlichen Chemiker einräumen werden, dass darin ein wichtiger Umstand für die Entwickelung der Wissenschaft liegt.

Ein zweiter Einwurf betrifft den Umstand, dass nach Fleitmann's und Henneberg's Ansicht die 6 Basicität in allen Säuren des Phosphors beibehalten bleiben sollte, ungeachtet die Phosphorsäure dabei in Betreff der Atomzahl veränderlich sein und theits zu 2P, theils zu 3P, 4P, 5P und 6P in Verbindungen eintreten könnte. Ich kann nicht umhin, einen solchen Umstand als im höchsten Grade sonderbar finden. Wollten wir eine solche Deutung annehmen, so würden wir unläugbar sehr bald mit den Fragen hervor-

tie Saure in 6r + 6P, gleichwie in allen den anderen Salzen, sich so leicht von selbst theilt und in mehrere Atome von einer Saure zerfällt, welche in ihren Salzen nach der Formel 6r + 2P eintritt? Welche Ursache ist wohl vorhanden, dass die Säure in 6r + 2P durch Glühen so leicht in die anderen thergehen kann? Um sich aus einer Schwierigkeit herauszuhelfen, ist man also in eine noch misslichere Lage gerathen, und dieselbe Frage, auf die man im Anfange stiess, ist dennoch wieder zu stellen, wiewohl in einer anderen Sprache ausgedrückt.

Die Hypothese, welche Berzelius aufgestellt hat und an welche ich hier erinnere, scheint mir in unserem Falle die einzig richtige zu sein, nach welcher nämlich die Pyro – und Metaphosphorsäuren nichts anderes sind, als gewöhnliche Phosphorsäure, verbunden mit verschiedenen Atomen wasserfreier Phosphorsäure. Suchen wir nun von einem solchen Gesichtspunkte ausgehend alle bis jetzt sowohl bewiesenen als auch hypothetisch angenommenen Phosphorsäuren zusammen zu stellen, so bekommen wir folgende Reihen für ihre Salze, worin ich mit S die gewöhnliche Phosphorsäure bezeichnen will, wie diese in ihren Salzen nach der Formel r<sup>3</sup> P eintritt, und mit P die wasserfreie Phosphorsäure.

r<sup>3</sup>S (gewöhnliche c-) αPhosphorsäure.

 $<sup>2\</sup>dot{r}^3S + \ddot{P}$  (Pyro-, 2 basische, b-)  $\beta$  Phosphorsäure.

<sup>2</sup>r<sup>5</sup>S + 3P (Fleitmann's und Henneberg's unbenannte Phosphorsäure) & Phosphorsäure.

r<sup>5</sup> + 2P (Meta – einbasische, a –) Phosphorsäure. Diesen kann wahrscheinlich noch eine Säure an-

gereiht werden, die aber noch nicht genauer studirt worden ist, jedoch aller Wahrscheinlichkeit nach in der strenge geglüheten Phosphorsäure vorkommt, worin Rose einen geringeren Wassergehalt fand, als der Formel  $H\ddot{P}$  entspricht. Bestätigt sich diese Vermuthung von der Rose'schen geglühten Säure, so ist sie wahrscheinlich in ihren Salzen =  $\dot{r}^5S + 3\ddot{P}$ .

Diese theoretische Ansicht enthält nichts Ungewöhnliches, wenn nicht die Existenz einer dreibasi-Nachdem jedoch eine solche einmal schen Säure. eingeräumt worden ist, schliesst sie im Uebrigen keine andere Neuheit ein, als dass diese Säure sich mit ungleichen Quantitäten von wasserfreier Phosphorsäure paaren kann, mit Beibehaltung ihrer ursprünglichen Sättigungscapacität. Das Zweiselhaste trifft also nur die 8 und 7 Säuren, über welche zukünstige in dieser Richtung angestellte Untersuchungen entscheiden müssen, ob nicht ihre Salze zwei verschiedene Säuren enthalten. Die Bildung der verschiedenen Phosphorsäuren durch Glühen wird inzwischen nach der oben angeführten Ansicht sehr gut erklärt, weil man dabei nur einzuräumen braucht, dass sich dabei nur immer mehr wasserfreie Phosphorsäure bildet und sich diese dann mit nicht veränderter «Phosphorsäure paart, alles je nachdem die Temperatur gesteigert und durch diese mehr oder weniger Wasser ausgetrieben worden ist. Man sieht ferner ein, weshalb das Glühen mit einem Ueberschuss an Alkali die an wasserfreier Säure reicheren Phosphorsäuren in die «Phosphorsäure umsetzt, indem das Vereinigungsstreben der gepaarten Säure dabei aufgehoben wird. Dass ausserdem die wasserfreie Säure durch Schmelzen ein völlig gesättigtes Salz mit einer Base auf trocknem Wege eingehen kann, hat ihre völlige Analogie in allen den Verbindungen, welche die Kieselsäure unter ähnlichen Verhältnissen bildet.

Was aber die Salze der verschiedenen Phosphorsturen anbetrifft, so muss die Erklärung derselben eine ganz andere werden. Vorausgesetzt, dass sie bei zukunstigen Untersuchungen sich alle als unter sich in den Eigenschasten verschieden und als nach der Formel i + 2 vsammengesetzt bestätigen sollten, so können sie wahrscheinlich nichts anderes sein, als Oxydationsgrade von Phosphor, der sich darin in einem ungleichen allotropischen Zustande befindet. Gleichwie im Vorhergehenden 4 verschiedene Säuren angegeben worden sind, kennen wir auch 4 ungleiche Modificationen von Phosphor, nämlich 1) den weissen, klaren und durchsichtigen Phosphor; 2) den gelben Phosphor; 3) den schwarzen Phosphor und 4) den durch Schrötters neu'sten und schönen Untersuchungen dargestellten rothen Phosphor. Allerdings ist es nur die erste und letzte Modification, deren Darstellung im reinen Zustande wir in unserer Gewalt baben, und deren Verhalten bei der Oxydation wir demnach genauer studiren können. Nach unseren gegenwärtigen Kenntnissen ist es wohl eine Schwierigkeit, ja eine Unmöglichkeit, den allotropischen Zustand eines gewissen Körpers zu enträthseln, welcher in einen seiner Oxydationsgrade eintritt, und es muss dabei auch wohl eingeräumt werden, dass das Radical selbst gerade während der Oxydation solche Veranderungen in seinem Innern erfahren kann, dass es sich dabei aus dem einen allotropischen Zustand in Inzwischen sind in einen anderen umsetzen kann. deser Beziehung noch keine Untersuchungen mit aller Sorgfalt ausgeführt worden, und wir müssen daher hoffen, dass immer ein Umstand in Zukunst hervortreten wird, welcher Ausklärungen gibt, die sich
nach dieser Richtung hin anwenden lassen, und wodurch
wenigstens starke Veranlassungen gewonnen werden
können für die Annahme, dass der eine oder der andere allotropische Zustand in einen gewissen Oxydationsgrad eingetreten sei.

β Phosphor- Schwarzenberg 1) hat die β phosphorsauren saure (Pyro- (pyrophosphorsauren) Salze genauer studirt. phosphorsaure)

Das neutrale Kalisals =  $2\dot{K}^5S + \ddot{P} + 9\dot{H}$ K²P+3H Schwarzenberg) wird erhalten, wenn man eine Lösung von der «Phosphorsäure nur mit so viel Kali vermischt, dass die Flüssigkeit noch sauer reagirt, dann Alkohol zufügt und das Gemisch ruhig stehen lässt, wobei sich dann im Laufe von 24 Stunden ein dicker Syrup abscheidet, den man für sich sammelt und glüht. Die geglühete Masse wird dann mit Wasser behandelt, welches das & phosphorsaure Kalisalz auflöst und das ephosphorsaure Salz ungelöst Die Lösung in Wasser reagirt alkalisch zurücklässt. und schiesst über Schwefelsäure zu einer weissen strahligen Masse an. Die Lösung des Salzes in Wasser kann gekocht werden, ohne dass sich die Säure darin durch das Kochen umwandelt, kocht man sie aber mit einem Zusatz von Kali, so geht das Salz in «phosphorsaures über. Bei + 100° verliert das Salz 1 von seinem Wasser, das zweite 1 bei + 1800 und das letzte de erst bei + 300°. Es schmilzt im Glühen und zieht leicht Wasser an. Ein saures Kalisals =  $(2\dot{K}S + \dot{P}) + (2\dot{H}^5S + \dot{P})$  wird gebildet, wenn man das neutrale Salz in Essigsäure auflöst und die

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 133.

Losung mit Alkohol vermischt, wodurch es sich dann in Gestalt eines Syrups abscheidet, der über Schwefelsiure zu einer festen Masse eintrocknet. Es ist zersliesslich und kann in Lösung gekocht werden, ohne dass es sich in aphosphorsaures Salz umsetzt. Uebersättigt man die Lösung dieses Salzes mit Ammoniak, und verdunstet man dann die Flüssigkeit über einem Gemenge von kaustischem Kalk und Salmiak, so erhält man ein zersliessendes Salz, welches sich als ein saures Kali-Ammoniumoxydsalz herausstellte, zusammengesetzt nach der Formel 2 (K<sup>5</sup>S + P) + (Am<sup>3</sup>S + P) + (2H<sup>5</sup>S + P) + 6H. Durch Kochen geht es leicht in aphosphorsaures Salz über.

Saures \$phosphorsaures Natron ( $2Na^5S + P) + (2H^5S + P)$ , welches schon nach Graham's Untersuchungen bekannt war, erhielt Schwarzenberg dadurch, dass er das neutrale Salz in Essigsäure auflöste und dann Alkohol zusetzte, wodurch es sich dann krystallinisch absetzte. Man erhält es in grösseren Krystallen, wenn man Alkohol zu der Lösung desselben in Wasser setzt. Die Lösung kann gekocht werden, ohne dass das Salz darin sich zersetzt. Ein Kali-Natronsalz  $(2K^5S + P) + (2NaS^5 + P) + 72H$  wird erhalten, wenn man die Lösung des sauren Salzes mit kohlensaurem Kali vermischt. Beim Concentriren erstarrt alles am Ende zu einem Magma von Krystallen, welche klinorhombische Prismen zu sein scheinen.

Das neutrale Ammoniumoxydsalz,  $2\text{Åm}^5\text{S} + \ddot{P}$ , wird erhalten, wenn man die Säure mit Ammoniak übersättigt und dann Alkohol hinzufügt, worauf sich das Salz in kleinen Nadeln absetzt, die sich zu Blättern vereinigen. Es ist leicht löslich in Wasser. Durch

Kochen geht es in ein saures 8 phosphorsaures Salz über, während Ammoniak davon weggeht. Durch Kochen mit Ammoniak verwandelt es sich in «phosphorsaures Salz. Das saure Salz (2Åm<sup>5</sup>S + P) + (2H<sup>5</sup>S + P) wird ähnlich wie das saure Kalisalz erhalten, nämlich durch Auflösen des neutralen Salzes in Essigsäure und Vermischen der Lösung mit Alkohol, wodurch es sich dann in Gestalt eines Syrups abscheidet, welcher sich nach einiger Zeit in kleine Krystallblätter verwandelt. Es löst sich leicht in Wasser und die Lösung kann gekocht werden, ohne dass sich das Salz darin zersetzt. Ein Natron-Ammoniumoxydsals =  $(2\dot{N}a^5S + \ddot{P}) + (2\dot{A}m^5S + \ddot{P}) + 30\dot{H}$ , wird erhalten, wenn man das saure Natronsalz mit Ammoniak sättigt und dann die Flüssigkeit über einem Gemenge von Kalk und Salmiak verdunstet, wobei es in Prismen krystallisirt.

Das Barytsols, 2Ba<sup>5</sup>S + P + 3H, wie es nach dem Trocknen bei + 100° zusammengesetzt ist, wird erhalten, wenn man eine Lösung von Chlorbarium mit dem Natronsalz fällt, oder wenn man die Säure mit Barytwasser versetzt. Es ist amorph, wenig löslich in Wasser, aber reichlicher in Salpetersäure und in Chlorwasserstoffsäure. In Essigsäure und in Aphosphorsaurem Natron ist es unauflöslich.

Das Strontiansals, nach dem Trocknen bei  $+100^{\circ} = 2 \text{Sr}^5 \text{S} + \tilde{P} + 3 \text{H}$ , schlägt sich amorph nieder, wenn man salpetersauren Strontian in der Kälte mit dem Natronsalz vermischt. Sind die Flüssigkeiten vor dem Vermischen erwärmt worden, so schlägt es sich krystallinisch nieder. Es verhält sich sonst eben so wie das Barytsalz.

Das Kalksals, getrocknet bei + 100° = 2(2°Ca5S

+ P + 9H, schlägt sich amorph nieder, wenn man cine Lösung von Chlorcalcium mit & phosphorsaurem Netron vermischt; löst man aber diesen Niederschlag in schweslige Säure enthaltendem Wasser und wird diese Lösung dann erwärmt, so scheidet sich das Kalksalz in Gestalt einer krystallinischen Kruste auf der Obersläche der Flüssigkeit in dem Maasse ab, wie die schwestige Säure davon wegdunstet. stallinische Salz, welches eben so zusammen gesetzt ist, wie das amorphe, enthält die Säure in Gestalt von Phosphorsaure, weil sich weisses Aphosphorsaures Silberoxyd niederschlägt, wenn man es mit salpetersaurem Silberoxyd übergiesst. Die Löslichkeits-Verhaltnisse dieses Salzes sind dieselben, wie die des Barytsalzes. Bei + 1100 verliert es 1 von seinem Wassergehalt.

(Baer) giebt an, dass wenn man eine Lösung von sphorsaurem Natron mit Chlorcalcium fällt, sich der gebildete Niederschlag in Essigsäure auflöst, wiewohl etwas schwieriger, wie der, welcher durch ephosphorsaures Natron gebildet wird. Aus der Lösung in Essigsäure setzt sich nach einiger Zeit ein sphosphorsaures Kalksalz in Krystallen ab, deren Zusammensetzung der Formel 2°Ca<sup>5</sup>S + P+ 12H entsprechend gefunden wurde.

Wird Chlorcalcium mit einem grossen Ueberschuss von Sphesphorsaurem Natron gesässt und der Niederschlag eine Zeitlang mit der Natronsalz-haltigen Flüssigkeit in Berührung gelassen, welche sogleich nach der Fällung immer alkalisch reagirt, so verschwindet die alkalische Reaction, der Niederschlag nimmt ein krystellinisches Ansehen an und er ist dann nach der

<sup>1)</sup> Poggerd. Ann. LXXV, 452.

Formel  $(2\dot{\mathbf{C}}\mathbf{a}^{\mathbf{5}}\mathbf{S} + \dot{\mathbf{P}}) + (2\dot{\mathbf{N}}\mathbf{a}^{\mathbf{5}}\mathbf{S} + \ddot{\mathbf{P}}) + 12\dot{\mathbf{H}}$  zusammengesetzt. Dieses Doppelsalz kann jedoch besser dadurch bereitet werden, dass man Chlorcalcium unter fortwährendem Umrühren in einen Ueberschuss von  $\beta$ phosphorsaurem Natron tropft. Bei den Versuchen, auf ähnliche Weise die Doppelsalze von  $\beta$ phosphorsaurem Baryt, Strontian und Talkerde mit  $\beta$ phosphorsaurem Natron darzustellen, zeigte es sich, dass in den gebildeten Fällungen wohl Natron enthalten war, dass sich aber die Quantität davon so geringe und variirend herausstellte, dass man sie nicht für eigentliche chemische Doppelsalze erklären kann).

Das Talkerdesalz, nach dem Trocknen bei + 100° =  $\dot{M}g^{5}S + \ddot{P} + 9\dot{H}$ , fällt amorph und dem Thonerdehydrat ähnlich aussehend nieder, wenn man schwefelsaure Talkerde und  $\beta$ phosphorsaures Natron mit einander vermischt. Mit schweflige Säure enthaltendem Wasser kann es eben so, wie das Kalksalz, krystallinisch erhalten werden. Es ist etwas löslich in Wasser, und vollkommen löst es sich in Salpetersäure, Salzsäure und in  $\beta$ phosphorsaurem Natron. Die Talkerde löst sich in saurem  $\beta$ phosphorsaurem Natron auf, aber beim Erwärmen der Lösung scheidet sich  $\beta$ phosphorsaure Talkerde so beschaffen ab, dass sie gelatinirter Kieselsäure ähnlich aussieht.

Das Thonerdesalz, nach dem Trocknen bei  $+100^\circ = 2\text{\AA} | S + \tilde{P} + 10 \text{H}$ , schlägt sich amorph und dem Thonerdehydrat ähnlich aussehend nieder, wenn man das Natronsalz zu einer Lösung von sublimirtem Chloraluminium setzt. Es löst sich in Mineralsäuren,  $\beta$ phosphorsaurem Natron und in schwestige Säure enthaltendem Wasser, aber aus dem letzteren scheidet es sich nicht krystallinisch wieder ab. Das

Annoniak aufgelöst. Löst man das gefällte neutrale Salz in Chlorwasserstoffsäure auf und setzt man dann Annoniak hinzu, so löst sich das dadurch abscheidende Salz nicht auf, was davon herrührt, dass ein basisches Salz abgeschieden wurde, welches in Ammoniak unauslöslich ist.

Das Chromoxydsals, nach dem Trocknen bei +1300 =  $2\bar{C}rS + \ddot{P} + 7\dot{H}$  fällt mit schmutzig rother Farbe nieder, wenn man das Natronsalz zu einer Lösung von Chromalaum bei gewöhnlicher Temperatur setzt, aber mit hellgrüner Farbe, wenn man die Lösungen der Salze siedend heiss vermischt. Es löst sich in Mineralsäuren, in  $\beta$ phosphorsaurem Natron und in schweslige Säure enthaltendem Wasser, scheidet sich aber aus der Lösung in dem letzteren amorph wieder ab. Bei + 1000 nimmt es eine dunklere Farbe an, die aber beim Erkalten wieder heller wird.

Das Manganoxydulsalz, nach dem Trocknen bei  $+100^{\circ}=2 \dot{\text{M}} \text{n}^{5} \text{S} + \ddot{\text{P}} + 9 \dot{\text{H}}$ , fällt amorph nieder, wenn man eine Lösung von schwefelsaurem Manganoxydul mit dem Natronsalz versetzt, aber durch Auflösen in schweslige Säure enthaltendem Wasser kann es krystallisirt erhalten werden. Wird die Lösung in dem letzteren gekocht, so erhält man dieses Salz in schönen glänzenden Blättern. Es wird von  $\beta$ phosphorsaurem Natron aufgelöst, und es verliert  $\frac{1}{3}$  des darin gebundenen Wassers bei  $\frac{1}{3}$ 

Das Zinkoxydsalz, nach dem Trocknen bei + 100° = 2(2Zn<sup>5</sup>S + P) + 9H, schlägt sich amorph, voluminös und dem Thonerdehydrat ähnlich aussehend nieder, wenn man eine Lösung von schwefelsaurem Zinkoxyd mit sphosphorsaurem Natron versetzt. Wird

das Salz in schweslige Säure enthaltendem Wasser ausgelöst, so kann es daraus krystallisirt erhalten werden. Es löst sich in Säuren und in Kali aus. Setzt man Alkohol zu der Lösung desselben in Wasser, so scheidet sich daraus eine syrupartige Masse ab. Beim Glühen in Wasserstoffgas werden daraus Zink und P sublimirt, während Phosphorwasserstoffgas weggeht. Der Rückstand enthält dann Zn und P.

Das Cadmiumowydsalz, nach dem Trocknen bei  $+100^{\circ} = 2 \text{Cd}^{5} \text{S} + P + 6H$ , fällt als schwerer Niederschlag nieder, löst sich in Ammoniak und in dem phosphorsauren Natron auf, aber nicht in Kali. In Wasserstoffgas verhält es sich ähnlich wie das Zinksalz. Durch Auflösen in schweflige Säure enthaltendem Wasser kann es krystallisirt erhalten werden.

Das Eisenoxydulsalz fällt weiss und amorph nieder. In der Luft wird es zuerst grün und darauf braun.

Das Eisenoxydsalz, nach dem Trocknen bei + 110° = 2FeS + P + 9H, fällt weiss mit einem Stich ins Gelbe nieder, wenn man die Lösung von sublimirtem Eisenchlorid mit dem Natronsalz vermischt. Nach der Ausfällung ist die Flüssigkeit neutral. Es löst sich in Säuren, phosphorsaurem Natron und in Ammoniak mit gelber Farbe auf, aber nicht in Essigsäure, schwefliger Säure und in Salmiak. Fällt man die Lösung in Salzsäure durch Ammoniak, so löst sich der dadurch entstehende Niederschlag in einem Ueberschuss von Ammoniak vollkommen wieder auf. Von kohlensaurem Ammoniak wird es ohne Farbe aufgelöst, während sich dagegen aphosphorsaures Eisenoxyd mit gelber Farbe auflöst.

Das Bleiowydeals, nach dem Trocknen bei + 1000

= 2Pb5S +  $\tilde{P}$  + 3H, fällt amorph nieder, wenn man eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd mit dem Natronsalz versetzt. Es ist löslich in Salpetersäure, Lai und in  $\beta$ phosphorsaurem Natron, aber nicht in Ammoniak, Essigsäure und in schwefliger Säure.

Das Kupferoxydsals, nach dem Trocknen bei +  $1000 = 2\dot{C}u^3S + \ddot{P} + 6\dot{H}$ , fällt amorph und schwach grun gefärbt nieder. Bei + 1000 wird es dunkelblau, aber durch Glühen bekommt es eine hellere Durch Auflösen in schweflige Säure grüne Farbe. enthaltendem Wasser bildet sich kein Oxydulsalz, sondern aus der Lösung krystallisirt nachher nur das Oxydsalz aus. Es löst sich in Mineralsäuren, Ammomik und in Sphosphorsaurem Natron auf. Durch kaustisches Kali wird es im Sieden zersetzt in Kupleroxyd und in aphosphorsaures Kali. Leitet man Wasserstoffgas im Glühen darüber, so erhält man Phosphorkupfer = Cu<sup>6</sup>P, Wasser und ein Sublimat von phosphoriger Säure, so wie auch Phosphorwasserstoff. Phosphorsaures Kupferoxyd mit Kupfer $exyd-Ammoniak = (2\dot{C}u^5S + \ddot{P}) + 2(\dot{C}u + 2NH^5)$ +84, wird erhalten, wenn man das vorhergehende Salz in Ammoniak auflöst und die blaue Lösung dann nit Alkohol so versetzt, dass dieser sich nicht sogleich damit vermischt. Das Salz welches in Wasser schwer löslich ist, krystallisirt dann allmälig in Gestalt von warzenähnlichen, ultramarinblauen Krystallen aus, die man über einem Gemische von Kalk und Salmiak trocknet.

Das Nickeloxydulsalz, nach dem Trocknen bei +  $110^{\circ} = 2 \text{Ni}^3 \text{S} + \ddot{P} + 18 \text{H}$ , fällt hellgrün nieder, wenn man schwefelsaures Nickeloxydul mit dem Natronsalz versetzt. Nach dem Glühen ist es gelb ge-

färbt. Es löst sich in Mineralsäuren, sphosphorsaurem Natron und in Ammoniak auf. War das Nickelsalz Kobalt-haltig, so fällt, wenn man die Lösung des neuen Salzes in Ammoniak mit Alkohol versetzt, nur die Kobalt-Verbindung nieder. Durch Auflösen des Salzes in schweslige Säure enthaltendem Wasser wird es krystallinisch erhalten, war es aber Kobalt-haltig, so krystallisirt das Kobaltsalz zuerst heraus und nachher erst das Nickelsalz.

Das Quecksilberoxydulsalz, nach dem Trocknen bei  $+100^{\circ} = 2 \text{Hg}^{3} \text{S} + \ddot{P} + 3 \text{H}$ , ist ein schweres krystallinisches Pulver, löst sich in Salpetersäure auf, und wird durch Chlorwasserstoffsäure zersetzt. Frisch bereitet wird es von überschüssigem  $\beta$ phosphorsaurem Natron aufgelöst, und wird dann diese Lösung aufgekocht, so schlägt sich daraus ein schwarzes Pulver nieder. Ist das Salz aber vorher bei  $+100^{\circ}$  getrocknet worden, so löst es sich nicht in dem  $\beta$ phosphorsaurem Natron auf.

Das Quecksilberoxydsalz, nach dem Trocknen bei  $+100^{\circ} = 2 \text{Hg}^{5} \text{S} + \ddot{P}$ , schlägt sich als weisses Pulver nieder, wenn man eine Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd mit  $\beta$  phosphorsaurem Natron vermischt, aber es bekommt eine gelbrothe Farbe, wenn man das letztere Salz im Ueberschuss zusetzt. Es ist in dem Natronsalz unauflöslich.

Das Wismuthoxydsalz schlägt sich amerph und voluminös nieder, wenn man Essigsäure-haltiges salpetersaures Wismuthoxyd mit dem Natronsalz vermischt. Nach einigen Tagen ist der Niederschlag krystallinisch geworden, aber er zeigt sich dann unter einem Mikroscope als ein Gemisch von zwei verschieden krystallisirten Körpern. Es löst sich, wiewohl höchst wenig, in & phosphorsaurem Natron auf.

Wird Antimonoxyd mit dem sauren Natronsalz gelacht, so löst sich viel davon auf. Wird die Lösung dem verdunstet, so erhält man eine blumenkohlähniche Masse, welche jedoch beim Behandeln mit Wasser das Antimonoxyd grösstentheils ungelöst zurücklist.

Das Silberoxydsalz,  $2\dot{A}g^5S + \ddot{P}$ , fällt weiss nieder. Es ist löslich in Salpetersäure und in Ammoniak, so wie auch, wiewohl in höchst geringer Menge in salpetersaurem Silberoxyd. Dagegen ist es unauflöslich in  $\beta$  phosphorsaurem Natron. Bei + 7°,5 hat es ein specif. Gewicht von 5,306. (Durch Eintropfen von salpetersaurem Silberoxyd in einem Ueberschuss von  $\beta$  phosphorsaurem Natron bekam Baer 1) ein unkryslalisches Silbersalz, welches nach der Formel ( $2\dot{N}a^5S + \ddot{P}$ ) + 6 ( $2\dot{A}g^5S + \ddot{P}$ ) + 12  $\dot{H}$  zusammengesetzt war.

Fleitmann und Henneberg<sup>2</sup>) haben die von Persoz<sup>5</sup>) mitgetheilten Angaben wiederholt, welche derselbe über die \$\beta\$ phosphorsauren Doppelsalze und deren Bereitungsweise gemacht hatte. Wird frisch gefälltes \$\beta\$ phosphorsaures Kupferoxyd mit einer Lösung von dem Natronsalz derselben Säure gekocht, so setzt sich nachher beim Erkalten eine weisse krystallinische Iruste ab, welche in Wasser vollkommen unauflöslich and nach der Formel 3 (2 Cu<sup>3</sup>S + P) + (2Na<sup>3</sup>S + P) + 21 H zusammengesetzt ist. Wird die davon abgeschiedene Flüssigkeit im Wasserbade concentrirt, so bildet sich beim langsamen Verdunsten auf dem Boden

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 171.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 387.

<sup>3)</sup> Im vorigen Jahresb. S. 114.

ein schwach blauer, krystallinischer Absatz, der ebenfalls in Wasser unausiöslich und nach der Formel  $(2\dot{N}a^5S + \ddot{P}) + (2\dot{C}u^5S + \ddot{P}) + 36 \,\dot{H}$  zusammengesetzt ist. Lässt man die Mutterlauge noch weiter verdunsten, so schiesst zuerst \$\beta\$ phosphorsaures Natron daraus an und nachher aus der sehr concentrirt gewordenen Flüssigkeit ein schön blaues Salz in warzenähnlichen Büscheln, zusammen gesetzt nach der Formel 3 ( $\dot{N}a^5S + \ddot{P}) + (2\dot{C}u^5S + \ddot{P}) + 72\,\dot{H}$ . Diese Formeln gelten für die Salze, nachdem sie bei  $+ 100^\circ$  getrocknet worden sind. Alle Salze schmelzen leicht beim Glühen. Die beiden zuletzt angestührten Formeln sind bereits schon von Pelouze ausgestellt worden.

Das Eisenoxyd-Doppelsalzmit Natron, dessen Zusammensetzung Persoz nur nach einer synthetischen Bereitung berechnet hat, ist von Fleitmann und Henneberg dadurch dargestellt worden, dass sie eine Lösung von sphosphorsaurem Eisenoxyd in einer unzureichenden Quantität von dem Natronsalz mit Alkohol vermischten, wodurch es niedergeschlagen wurde. Der bei + 100° getrocknete Niederschlag wurde analysirt und nach der Formel 3(2FeS + F) + 2(2Na<sup>3</sup>S + P) + 21H zusammengesetzt gefunden, welche also nur durch den Wassergehalt von der von Pelouze aufgestellten Formel abweicht.

Saure a phosphorsaure Kalkerde.

Baer 1) hat das krystallinische Kalksalz analysit, welches sich aus Essigsäure absetzt, wenn man darin den Niederschlag auflöst, welcher dadurch entsteht, dass man eine Lösung von Chlorcalcium mit überschüssigem aphosphorsaurem Natron fällt. Es ist nach der Formel 2Ca<sup>5</sup>aP + H<sup>5</sup>aP + 12H zusammen-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 152.

gesetzt, und demnach ein saures "phosphorsaures Kelksalz. Erwärmt man die Lösung in Essigsäure, so schlägt sich das krystallinische Salz rascher nieder.

Fällt man eine Lösung von Chlorcalcium mit aphosphorsaurem Natron auf die Weise, dass viel von dem Chlorcalcium in der Lösung unausgefallt bleibt, so löst sich der entstandene Niederschlag ebenfalls in Essigsaure auf, aber es setzt sich dann aus dieser Lösung, wenn man sie ruhig stehen lässt, kein Salz ab.

Lefort 1) hat ein genaueres Studium einiger koh- Kohlensaure lensauren Salze ausgeführt. Da bekanntlich diese Verbindungen häufig eine sehr verschiedene Zusammensetzung haben, je nachdem sie in der Wärme eder Kälte bereitet worden sind, d. h. durch Fällung der löslichen Salze mit kohlensauren Alkalien, je nachdem ferner das kohlensaure Alkali neutrales oder saures war, so war eine solche Revision dieser Salze ein zeitgemässes Bedürfniss, um die Zusammensetzung dieser Salze genauer aufzuklären, um so viel mehr, da es bisher nicht an widersprechenden Angaben darüber fehlte. Wenn Fällung eines solchen Salzes stattfindet, so glaubte Lefort, das lösliche Salz von der Base, deren Verbindung mit Kohlensäure untersucht werden sollte, zu dem kohlensaurem Alkali setzen zu müssen, aber nicht umgekehrt, weil sonst leicht eine Einmengung des löslichen Salzes stattfindet und also das dargestellte kohlensaure Salz verunreinigt.

Kohlensaures Manganoxydul. Mag man Manganchlorur oder schweselsaures Manganoxydul in der Wärme oder Kälte, mit neutralem oder mit saurem

Salze.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 268. — Ausführlicher im Jours. de Pharm. XV, 18.

kohlensaurem Alkali fällen, so ist der Niederschlag doch immer nach der Formel MnC + H zusammengesetzt. Dasselbe Salz setzt sich auch ab, wenn man die Kohlensäure enthaltende Flüssigkeit erwärmt, in welcher sich das Manganoxydulsalz dann aufgelöst erhält, wenn man zweifach-kohlensaures Alkali zu der Lösung eines löslichen Manganoxydulsalzes setzt. Das Salz hat eine weisse Farbe und verliert sein Wasser bei + 90°. Bei + 300° fängt es an Kohlensäure abzugeben und dadurch dunkler zu werden.

Kohlensaures Cadmiumoxyd schlägt sich der Formel 2CdC + H entsprechend nieder, wenn schwefelsaures Cadmiumoxyd mit neutralem oder mit zweifach-kohlensaurem Alkali, in der Kälte oder in der Wärme behandelt wird. Zwischen + 80° und 120° verliert es sein Wasser und erst über + 300° seine Kohlensäure.

Kohlensaures Nickeloxydul. Beim Behandeln von schwefelsaurem Nickeloxydul mit neutralem kohlensaurem Alkali in der Kälte entwickelt sich keine Kohlensäure, und man erhält einen hellgrünen Niederschlag, welcher nach dem Trocknen eine apfelgrüne Farbe hat und welcher nach der Formel 2NiC + 3NiH + 5H zusammengesetzt ist. Bei + 80° fängt er an Wasser zu verlieren, und bei + 150° ist alles Wasser daraus entfernt worden. Ungefähr bei + 200° fängt auch die Kohlensäure an daraus wegzugehen.

Wird dagegen die Bereitung mit einem Bicarbonat ausgeführt, so bekommt man einen im Ansehen ähnlichen Niederschlag, der bei denselben Temperaturen sowohl Wasser als auch Kohlensäure abgiebt, weicher aber nach der Formel 2NiC + NiH + 5H zusammengesetzt ist.

Fällt man ein Nickelsalz mit kohlensaurem Alkali im Sieden, so erhält man einen grasgrünen Niederschlag, der nach der Formel NiC + 4NiH + Hänsammengesetzt ist. Dieser verliert zwischen + 60° und 150° drei Atome Wasser, so dass er von NiC +2Ni<sup>2</sup>H ausgemacht wird. Das übrige Wasser geht erst über + 200° daraus weg, zugleich auch mit Kohlensäure.

Kohlensaures Chromoxyd. Behandelt man grünes schwefelsaures Chromoxyd mit einfach- oder mit zweifach-kohlensaurem Alkali, so geht alle Kohlensäure weg, indem sich Chromoxydhydrat niederschlägt. Behandelt man aber die violette Modification des Chromoxydsalzes auf ähnliche Weise, so entsteht ein Niederschlag, der nach der Formel  $\overline{C}r\overline{C}^5 + 2\overline{C}r\overline{H}^6$  zusammengesetzt ist. Dieselben Resultate werden erhalten, wenn man unter denselben Umständen die grüne oder violette Modification von Chromalaun anwendet. Zwischen + 75 und + 150° verliert es von seinem Wasser, wodurch es in  $\overline{C}r\overline{C}^5 + \overline{C}r\overline{H}^5$  übergeht, und bei + 250° giebt dieser Rückstand alles Wasser und alle Kohlensäure ab.

Kohlensaures Wismuthoxyd schlägt sich der Formel Bic entsprechend nieder, wenn man neutrales salpetersaures Wismuthoxyd in eine Lösung von neutralem kohlensaurem Alkali bringt, und wenn diese Operation in der Kälte ausgeführt wird. Geschieht dieselbe Operation mit einem Bicarbonat, so erhält man einen Niederschlag, der weit leichter ist als der vorhergehende, der dieselbe Zusammensetzung wie der erstere hat, aber 1 Atom Wusser enthält.

Kohlensaures Bleioxyd schlägt sich der Formel PbC entsprechend nieder, wenn man ein lösliches Bleioxydsalz mit einem kohlensauren Alkali behandelt. Wird aber die Operation in der Wärme ausgeführt, so ist der sich bildende Niederschlag nach der Formel 2PbC + PbH zusammengesetzt. Dieser ist derselbe, welcher schon früher von mehreren Chemikern untersucht worden ist, und welcher sich in Betreff des Deckungs-Vermögen bei der Anwendung als Malerfarbe vor dem ersteren besonders auszeichnet.

Löslichkeit der Lassaigne<sup>1</sup>) hat die Löslichkeit einiger kohkohlensauren lensauren Salze in einem Wasser untersucht, welches
Salze in Kohlensäure – hal-mit Kohlensäuregas völlig gesättigt worden ist. Er
tigem Wasser-hat dabei gefunden, dass kohlensaurer Kalk so viel

von einem solchen Wasser erfordert, dass der Kohlensäuregehalt in diesem 5 Mal grösser ist, als die mit dem Kalk vorher schon verbundene Kohlensäure, wonach sich also der Kalk nach Lassaigne's Ansicht in Gestalt von einem Sexcarbonat in der Lösung befindet, und zwar in der Quantität, dass dieses Wasser 1428 seines Gewichts von kohlensaurem Kalk bei 0° aber bei + 10° nur 1186 davon auflöst. Kohlensaure Baryterde löst sich ebenfalls in Gestalt von Sexcarbonat auf in einer Quantität, dass das Wasser 318 seines Gewichts davon aufnimmt. Kohlensaurer Strontian verhält sich eben so, und das Wasser löst 0,0012 seines Gewichts davon auf. Kohlensaures Manganoxydul löst sich dagegen als Tricarbonat auf, so dass das Kohlensäure-haltige Wasser 0,0004 seines Gewichts davon aufnimmt. Kohlensaures Silberoxyd wird in einer Quantität aufgelöst, welche #1 von dem Gewicht des Wassers entspricht.

<sup>1)</sup> Journ. de Ch. med. IV, 312.

Kohlensaures Zinkoxyd braucht 1428, kohlensaures Kupferoxyd 3833 und kohlensaures Bleioxyd 7144 Theile von dem mit Kohlensäure gesättigtem Wasser zur Auflösung.

Pasteur 1) und Filhol 2) haben gewisse arse- Arsenigsaure signaure Salze untersucht.

Das Ammoniumoxydsalz setzt sich an den Wähden des Gefässes in Gestalt von sechsseitigen Tafeln ab, aber verunreinigt mit freier arseniger Säure, wenn man diese Säure mit concentrirtem kaustischem Ammoniak behandelt. Dieses Salz, welches nicht so rein erhalten werden konnte, um es einer Analyse unterwerfen zu können, giebt einen gelben Niederschlag von Äg²Äs, wenn man in die Lösung desselten salpetersaures Silberoxyd tropft. Die über dem geben Niederschlag befindliche Flüssigkeit hat eine saure Reaction.

Behandelt man eine Lösung von kaustischem Kali
mit überschüssiger arseniger Säure, so erhält man
mich dem Verdunsten eine syrupdicke Flüssigkeit,
mis welcher nichts auskrystallisirt, wenn man sie
rubig stehen lässt. Setzt man Alkohol zu der abfilmig und milchig, aber nach einigen Tagen klärt sie
sich, während sie an den Wänden des Gefässes eine
Menge von Krystallen in rechtwinkligen Prismen absetzt, welche ein saures Kalisalz sind, zusammengesetzt nach der Formel Käs² + 2H, und welche bei
+ 100° ein Atom Wasser verlieren. Die Lösung
derselben giebt mit salpetersaurem Silberoxyd einen
gelben Niederschlag, wobei die Flüssigkeit eine saure

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XIII, 395.

<sup>2)</sup> Daselbat, XIV, 331.

Reaction bekommt. Der Niederschlag enthält jedoch viel mechanisch eingemengte arsenige Säure. Das Kalisalz kann nach Filhol auch dadurch krystallisirt erhalten werden, dass man eine concentrirte Lösung desselben längere Zeit einer Temperatur von + 40 bis 50° aussetzt. Ob jedoch das so erhaltene Salz Wasser enthält, ist nicht angeführt worden. Kocht man das saure Kalisalz mit kohlensaurem Kali, so geht Kohlensäure weg, und man erhält ein in Alkohol wenig lösliches Kalisalz, das aber nicht krystallisirt erhalten werden kann. Es besteht aus käs. — Setzt man kaustisches Kali zu dem sauren Kalisalz und darauf Alkohol, so schlägt sich ein Kalisalz nieder, dessen Zusammensetzung durch die Formel käs ausgedrückt wird.

Mit Natron sollen analoge Salze erhalten werden, die aber noch weniger studirt worden sind.

Vermischt man concentrirte Lösungen von dem sauren Kalisalz in der Kälte mit Chlorbarium im Ueberschuss, so entsteht nach einiger Zeit, während die Flüssigkeit eine saure Reaction bekommt, ein gelatinöser Niederschlag, der sich beim Waschen mit Wasser auflöst, der aber, wenn man ihn getrocknet hat, in Wasser unauflöslich ist. Wird dieser Niederschlag abfiltrirt und die durchgegangene Flüssigkeit aufgekocht, so erhält man von Neuem einen Niederschlag, welcher dieselbe Zusammensetzung, nämlich — Baäs, hat, der aber nicht gelatinös ist, sondern eine pulverige und schwere Beschaffenheit hat. — Ein der Formel Ba²äs entsprechendes Salz wird erhalten, wenn man das entsprechende Kalisalz mit Chlorbarium fällt. Im Ansehen ist es dem vorhergehenden ähnlich.

Setzt man irgend ein der vorhin erwähnten Kali-

wasser wenig löslicher Niederschlag, aber alle auf dese Weise hervorgebrachten Fällungen konnten nicht von bestimmten Sättigungsgraden erhalten werden. Eben so konnte Filhol keine bestimmte Verbindung mit Talkerde darstellen.

Wird essigsaures Bleioxyd mit dem sauren Kalisalze gefällt, so entsteht ein schwerer Niederschlag, welcher in dunkler Rothglühhitze schmilzt zu einem sich ins Gelbe ziehendem Glas, welches vollkommen derchsichtig ist, ohne dass sich dabei weder arsenige Sinre noch Arsenik sublimirt, und ohne dass dabei ein arseniksaures Salz gebildet wird. Derselbe Niederschlag wird auch erhalten, wenn man eine Lösung von arseniger Säure zu essigsaurem Bleioxyd setzt Wird die Flüssigkeit nach dem Absiltriren des in der Like gebildeten Niederschlags absiltrirt und dann aufgekocht, so entsteht darin von Neuem ein Niederschlag, der eben dieselbe Zusammensetzung hat = Þās. — Ein anderes Bleisalz, Pb2As, wird erhalten, wenn man Bleizucker mit dem entsprechenden Kalisalze fallt.

rem Silberoxyd = Åg²Äs hat Filhol noch eine andere Verbindung angegeben, zusammengesetzt nach der Formel Åg³Äs, welche erhalten wird, wenn man die Lösung von arseniger Säure zu einer ammoniaklischen Lösung von salpetersaurem Silberoxyd setzt, wobei es mit gelber Farbe niederfällt. Bei + 140 bis 1500 nimmt dieses eine schwarze Farbe an, ohne dass es dabei sein Gewicht verändert, und in einer noch höheren Temperatur schmilzt es, indem es sich unter Verflüchtigung von arseniger Säure zer-

setzt, mit Zurücklassung von einem arseniksauren und einem arsenigsauren Salz. Das Salz Åg³Äs löst sich ein wenig in Ammoniak und es setzt sich aus dieser Lösung ein krystallinischer, olivengrüner Niederschlag ab, der bei + 50 bis + 60° schön schwarz wird, aber dabei auch sein krystallinisches Ansehen verliert.

Chromsaure Salze.

Darby<sup>1</sup>) hat einige Verbindungen der Chromsäure untersucht. Die Zusammensetzung des neutralen chromsauren Ammoniumoxyds, für welches er angeblich die von Kopp gefundene Formel NH+Cr bestätigt, stimmt vollkommen mit den Ansichten überein, welche wir über die Sättigung der Säuren mit Ammoniak gewonnen haben, wenn sie nach dem Auflösen in Wasser mit einander Verbindungen einge-Ein hiervon ganz abweichendes Resultat hat er jedoch bei der Analyse des sogenannten sauren Salzes erhalten, dessen Zusammensetzung weder der Formel NH+Cr + HCr noch der Formel NH+Cr2 entspricht, wie man hätte erwarten sollen, sondern der Formel NH5Cr2. Es kann wahrscheinlich nicht ausbleiben, dass ein so unerwartetes Resultat bald von anderen Chemikern genauer geprüft werden wird. Sehr möglich kann bei der Bereitung ein Theil der Chromsäure reducirt worden seyn, wodurch entweder ein Chromoxyd enthaltendes Salz nach der Verdunstung übrig bleibt, oder doch wahrscheinlicher ist diese Verbindung nichts anderes als eine wasserhaltige Chromaminsäure = NH2Cr + HCr.

Vermischt man gleiche Atomgewichte von dem eben erwähnten sogenannten sauren chromsauren Ammoniaksalze und von Quecksilberchlorid, so erhält

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 204.

Darby nach der Bestimmung des Chromgehalts darin die Formel NH<sup>5</sup> Cr<sup>2</sup> + HgCl aufstellt, aber welche Verbindung aus demselben Grunde, welcher bei dem vorhergehenden Salze angeführt worden ist, eine genauere Untersuchung erfordern dürste.

Für das Doppelsalz von saurem chromsauren Kalimit Quecksilberchlorid, welches in rothen nadelförmigen Krystallen erhalten wird, wem man gleiche Atomgewichte von saurem chromsauren Kali und Quecksilberchlorid auflöst und die Lösung freiwillig verdunsten Lässt, fand Darby bei der Analyse desselben die dafür schon von Millon aufgestellte Formel = KCr² + HgCl bestätigt.

Eben so hat Darby die von Millon aufgestellte Formel = Hg<sup>5</sup>Cr für den ziegelrothen Niederschlag bestätigt, welchen neutrales chromsaures Kali in einer Lösung von Quecksilberchlorid hervorbringt. Wird die davon abfiltrirte saure Lösung verdunstet, so erhält man daraus kleine, schwach rothe, leichtlösliche Krystalle von einen Salz = KCr + 2HgCl, welches jedoch auch dadurch erhalten werden kann, dass man entsprechende Proportionen von KCr und HgCl vermischt, so viele Salzsäure zufügt, dass sich der entstehende Niederschlag wieder auflöst, und dann die Flüssigkeit der Verdunstung überlässt.

Bekanntlich kann neutrales chromsaures Kali eine Verbindung mit Cyanquecksilber eingehen, für die wir eine von Caillot und Podevin angegebene Zusammensetzungsformel haben, nämlich = KCr + 2HgCy, und eine andere Verbindung = 2KCr + 3HgCy, welche Rammelsberg gefunden hat. Durch Vermischen von gleichen Atomgewichts-Theilen KCr

und HgCy und Verdunsten der Lösung zur Krystallisation erhielt Darby gelbe, grossblättrige, leichtlösliche Krystalle, deren Zusammensetzung mit der Formel von Rammelsberg übereinstimmte.

Vermischt man die Lösung des zuletzt angeführten Salzes so lange mit salpetersaurem Silberoxyd, als noch ein Niederschlag dadurch entsteht, und erwärmt man dann das Gemisch bis nahe zum Sieden und unter Hinzufügen von Salpetersäure, bis sich der Niederschlag wieder aufgelöst hat, so schiesst aus der Flüssigkeit beim Erkalten ein Salz in schön rothen nadelförmigen Krystallen an, welche in warmem Wasser weit leichter löslich sind, als in kaltem. Durch Kochen mit starker Salpetersäure wird das Salz zersetzt. Beim Erhitzen explodirt es, und es ist nach der Formel ÅgCr² + 2HgCy zusammengesetzt.

Aus älteren Untersuchungen ist es bekannt, dass der ziegelrothe Niederschlag, welchen neutrales chromsaures Kali in salpetersaurem Quecksilberoxydul hervorbringt, nach der Formel 3Hg Cr + Hg zusammengesetzt ist. Darby hat nun das neutrale Salz = HgCr dargestellt. Es bildet ein ziegelrothes krystallinisches Pulver, wenn man das basische Salz mit verdünnter Salpetersäure kocht, oder wenn man das Salz 2KCr-3HgCy mit salpetersaurem Quecksilberoxydul versetzt und den dadurch gebildeten Niederschlag mit etwas Salpetersäure bis zu seiner Auflösung kocht. Aus der dann erkaltenden Flüssigkeit schlägt sich das neutrale chromsaure Quecksilberoxydul in Gestalt eines schönen, rothglänzenden Krystall-Pulvers nieder. Erwärmt man dieses Salz mit Chlorwasserstoffsäure, so schlägt sich weisses Quecksilberchlorur nieder. Durch Ammoniak oder Kali wird es schwarz, gleichwie alle Quecksilberoxydulsalze.

Die Verbindungen der Molybdänsäure mit einem Molybdänsaure Theil der Basen sind von Struve und mir 1) genauer Salze. stadirt worden.

Neutrales molybdänsaures Kali, 2KMo + H, wie es nach dem Trocknen über Schwefelsäure zusammengesetzt ist, wird am besten dadurch erhalten, dass man dreifach-molybdänsaures Kali in einer Flasche mit einem in Alkohol aufgelösten Ueberschuss von Kali schüttelt, wobei sich die Lösung des neutralen Salzes in Gestalt eines Oels auf dem Boden der Flasche abscheidet. Nach dem Auswaschen mit Alkohol und Verdunsten schiesst das Salz in vierseitigen Prismen an mit 2 Abstumpfungsflächen, die sich an den kleineren Seitenslächen befinden. Es ist in Wasser susserst leicht auflöslich. Das wasserfreie Salz schmilzt in einer sehr hohen Temperatur und beim Erkalten zerfällt es zu einem Pulver. Es zerfliesst in der Lust und zieht allmälig. Kohlensäure an, wodurch es in andere Salze übergeht. Zweifach-molybdänsource Kali konnte nicht hervorgebracht werden. Dagegen wird ein Doppelsalz von zweifach - molybdansaurem Kali mit dreifach-molybdänsaurem Kali ertalten, wenn man Salpetersäure tropfenweise und unter stetem Umrühren zu einer Lösung von Molybdänsäure in kohlensaurem Kali setzt. Man fährt mit dem Zusetzen von Salpetersäure fort, so lange sich noch der Niederschlag, welcher auf jedesmaligem Zusetz von Säure erfolgt, beim Umrühren wieder auflöst, und bis die Flüssigkeit ein schwaches Opalisiren zeigt. Lässt man dann die Flüssigkeit ruhig stehen, so setzt sich das Salz in Gestalt von kleinen sechsseitigen Prismen ab, an denen besonders vier Flächen

<sup>1)</sup> K. Vet. Acad. Handl. 1848. I, 1.

vorherrschen. Setzt sich das Salz etwas rascher ab, so zeigt es unter einem Mikroscope die Gestalt von kleinen Rhomboedern, die sich in der Mitte einander durchkreuzen und dadurch das Ansehen von Sternen annehmen. Dieses Salz ist nach der Formel 3kmo² + KMo<sup>5</sup> + 6H zusammengesetzt. Ein Salz, welches nur halb so viel Wasser enthielt, bildete sich auch ein Mal. Durch Wasser wird es zersetzt. Durch Glühen schmilzt es leicht und dann erstarrt es beim Erkalten krystallinisch. Dreifach molybdänsaures Kali, KMo<sup>5</sup> + 3H, wird am reinsten erhalten, wenn man das vorhergehende Salz in Wasser auflöst oder nur bloss mit Wasser digerirt, worauf man es damit ruhig stehen lässt. Es schiesst dann in kleinen, feinen, seideglänzenden Nadeln daraus an. Es ist fast unlöslich in kaltem Wasser, aber sehr leicht löslich in warmen Wasser. Nach dem Schmelzen erstarrt es krystallinisch. Wird dieses Salz in Wasserstoffgas geglüht, so bildet sich Wasser und die Masse bekommt eine braune Farbe. Aus der so geglüheten Masse zieht dann Wasser neutrales molybdänsaures Kali aus, während eine tombachbraune Verbindung zurückbleibt, welche entweder Mo oder MoMo ist. Vierfach - und fünffach - molybdänsaures Kali sind ebenfalls von uns dargestellt und analysirt worden. Das erstere davon ist krystallinisch, aber nicht das letztere. Ausserdem sind noch einige andere Salze bemerkt aber nicht genauer untersucht worden. Eins davon krystallisirt in kleinen sechsseitigen Tafeln, welche, wenn man sie mit Wasser anrührt, einen starken Silberglanz besitzen und welche sich in Wasser leicht auflösen. Ein anderes krystallisirt in schönen diamant-glänzenden, spitzen Rhomboedern, ist schwer löslich in Wasser, geht aber dadurch grösstentheils in dreifachmelybdänsaures Kali über. Es schmilzt im Glühen med erstarrt dann beim Erkalten mit stahlgrauer Farbe med schönem Glanz. Ein drittes scheidet sich zuwei- en in glänzenden vierseitigen Prismen ab, wenn man die Mutterlauge erwärmt, welche nach der Ausfällung des oben angeführten Doppelsalzes mit Salpetersäure übrig bleibt.

Neutrales molybdänsaures Natron, NaMo + 2H, krystallisirt in kleinen Rhomboedern, ist leicht löslich in Wasser, schmilzt leicht beim Erhitzen, und erstarrt dann beim Erkalten gleichwie die anderen Narensalze krystallinisch. — Zweifach - molybdänsaures Natron, NaMo<sup>2</sup> + 7H, schiesst in vierseitigen Prismen an und zersetzt sich nicht in neutrales und in deisach-saures Salz, wenn man die Lösung desselben in Wasser erwärmt. — Dreifach-molybdänsaures Natron, Namo<sup>5</sup> + 7H, scheidet sich in Gestalt von Nadeln ab, wenn man eine Lösung von Molybdissiure in kohlensaurem Natron so lange mit Salpetersiere versetzt, bis sie stark sauer reagirt. Es ist in Wasser weit leichter löslich als das entsprechende Kaistz. Wird ein Natronsalz mit einem grossen Ueberxiuss von Salpetersäure behandelt, so kann alles Akali ausgezogen werden, was nicht mit den Kalisten stattfindet. Beim Glühen in Wasserstoffgas versich das dreifach-molybdänsaure Natron eben », wie das entsprechende Kalisalz.

Neutrales molybdänsaures Ammoniumoxyd, NH+Mo, wird erhalten, wenn man Molybdänsäure in einem Leberschuss von kaustischem Ammoniak auflöst und im Alkohol zusetzt, worauf sich das Salz in Gestalt von kleinen vierseitigen Prismen abscheidet. Bringt man eine kleine Probe von diesem Salz unter ein

Mikroscop mit ein wenig Wasser, so kann man sehen, wie es sich dadurch rasch verändert und in ein anderes Salz verwandelt. Sowohl dieses wie alle Salze von Ammoniak mit der Molybdänsäure sind in ihrem reinen Zustande immer farblos. — Zweifach-molybdänsaures Ammoniumoxyd, NH+Mo2, scheidet sich pulverförmig ab, wenn man eine Lösung von Molybdänsäure in Ammoniak etwas verdunstet. Rin Doppelsalz von zweifach - und dreifach - molybdänsaurem Ammoniumoxyd, NH+Mo<sup>2</sup> + NH+Mo<sup>5</sup> + 3H, bildet sich, wenn man eine Lösung von Molybdansäure in Ammoniak in der Wärme bis zur Krystallisation verdunstet, oder wenn man die Lösung freiwillig verdunsten lässt. Es bildet grosse sechsseitige Prismen. — Setzt man Salpetersäure zu einer Lösung von Molybdänsäure in Ammoniak, so bildet sich ein Doppelsalz, welches durch Wasser zersetzt wird, in ein leicht lösliches und in ein schwer lösliches nadelförmiges Salz, welches ein vierfach-molybdänsaures Salz zu sein scheint.

Menge von Salzen, welche theils krystallinisch und theils amorph, theils in Wasser löslich und theils darin unlöslich sind. Werden sie durch doppelte Zersetzung von einem Kali- und Ammoniumoxydsalz gebildet, so halten sie immer eine geringe Menge von Kali oder Ammoniumoxyd zurück, welche nicht durch Waschen mit siedendem Wasser ausgezogen werden kann. Die Quantität davon ist jedoch nur höchst geringe. Das neutrale Salz, Bamo, schlägt sich als ein krystallinisches Pulver nieder, wenn man Chlorbarium mit dem neutralen Ammoniumoxydsalze vermischt, oder wenn die Lösung irgend eines anderen Salzes

mit Ammoniak übersättigt und dann anwendet, weshab wir Heins' Angabe über die Existenz eines basichen Barytsalzes nicht als begründet ansehen. — Dreifach-molybdänsaure Baryterde, Ba Mo<sup>5</sup> + 3H, bidet einen nicht krystallinischen Niederschlag, wenn man Chlorbarium mit dem entsprechenden Kalisalze vermischt. Beim Glühen schmilzt es, und beim Erkalten erstarrt es, gleichwie die nächstfolgenden Salze, bystallinisch. — Ein Doppelsalz, welches der Formel Ba Mo<sup>2</sup> + Ba Mo<sup>3</sup> + 6H entspricht, schlägt sich amorph und flockig nieder, wenn man Chlorbarium mit dem entsprechenden Ammoniumoxydsalze zersetzt. Versucht man das vorhin angeführte Doppelsalz von Kali und Chlorbarium in der Absicht zu zersetzen, un ein in der Zusammensetzung demselben entsprechendes Barytsalz zu erhalten, und stellt man den Versuch auf die Weise an, dass man das trockne Kalisalz unter fortwährendem Umrühren in kleinen Portionen in eine verdünnte Lösung von Chlorbarium einträgt, so bildet sich allmälig ein voluminöser Niederschlag, welcher unter einem Mikroscope sich aus Heinen sechsseitigen Tafeln bestehend zeigt. Das so gebildete Salz hat jedoch keinen Bestand, sondern es verliert allmälig sein voluminöses Ansehen, es sinkt zusammen und bildet dann ein Gemenge von zwei Salzen, die man unter dem Mikroscope unterscheiden kann, und von denen das eine amorph ist und das andere aus deutlichen sechsseitigen Prismen besteht. - Neunfach - molybdänsaure Baryterde, Ba\vec{H}09 + 4\vec{H}, wird durch Einwirkung von Salpetersäure auf das neutrale Salz gebildet. Es krystallisirt in kleinen sechsseitigen Prismen, welche an beiden Enden mit Endstächen zugespitzt sind. Das Salz ist sowohl in kaltem als auch in warmen Wasser unauflöslich, so wie auch in Salpetersäure-haltigem Wasser.

Neutrales molybdänsaures Bleioxyd, Pb Mo, bildet sich und fällt unkrystallinisch nieder, wenn man salpetersaures Bleioxyd selbst mit einer Lösung von dreifach-molybdänsaurem Kali vermischt. Es ist etwas in Wasser auflöslich.

Neutrales molybdänsaures Silberoxyd, Agmo, bildet einen gelbweissen flockigen Niederschlag. Es ist etwas in Wasser auflöslich, aber in grösserer Menge, wenn es Salpetersäure enthält. — Ein saures Doppelsalz, Agmo² + Agmo³, wird erhalten, wenn man salpetersaures Silberoxyd mit dreifach-molybdänsaurem Kali fällt, indem dabei nicht das entsprechende Silbersalz gebildet wird. Auch dieses Salz ist flockig und in Wasser etwas auflöslich.

Schwefelsaures Kali.

Pasteur 1) hat einige optische und krystallographische Beobachtungen über schwefelsaures Kali bekannt gemacht. Als er aus einem sehr regelmässigen Krystall eine Scheibe rechtwinklich gegen die Hauptachse des Krystalls herausschnitt und diese im polarisirtem Lichte betrachtete, bemerkte er einen Stern, der sechs verschieden gefärbte Strahlen zeigte, welche sämmtlich gegen das Centrum gleiche Winkel bildeten. Hieraus folgt, dass der Krystall von verschiedenen Partieen ausgemacht wird, welche nach einem gewissen Gesetz zusammengruppirt sind. Im Uebrigen bemerkt er, dass schwefelsaures Kali fast immer in zusammengewachsenen Krystallen vorkomme, und dass dieses Salz sehr eines genaueren krystallographischen Studiums werth sei.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 304.

Clemm 1) gibt folgende Bereitungsmethode für Cyansaures cymsaures Kali als die vortheilhasteste an: Man setzt 15 Theile Mennige allmälig und unter stetem Umrührea zu dem schmelzenden Cyankalium, welches durch Schmelzen von 8 Theilen wasserfreiem Blutlaugensalz and 3 Theilen kohlensaurem Kali erhalten wird. Soll des Salz zur Bereitung von Harnstoff angewandt werden, so zieht man die geschmolzene Masse mit Wasser aus und löst die erforderliche Quantität von schwefebrurem Ammoniumoxyd (8 Theile) in den letzten Wasserportionen auf. Zeigt es sich dann, dass die usummen gemischten Flüssigkeiten noch Blutlaugensalz enthalten, so wird dieses durch vorsichtiges Zusetten von schwefelsaurem Eisenoxyd abgeschieden. la Uebrigen ist die Behandlung wie gewöhnlich, und van erhält auf diese Weise 4 bis 5 Theile Harnstoff.

Unger<sup>2</sup>) hat seine in dem vorigen Jahresberichte, Soda-Berei-S. 122, schon zum Theil angeführten Untersuchungen fortgesetzt, um den Process der Soda-Bereitung aufuklären. Indem er dabei von den von Leblanc ngegebenen Proportionen zwischen schwefelsaurem Natron, kohlensaurem Kalk und Kohle ausgeht, denkt er sich den Calcinations - Process als aus zwei ver-Miedenen zusammengesetzt, wovon der eine die Bildang von kohlensaurem Natron durch Umsetzung des Glabersalzes mit der kohlensauren Kalkerde umfasst, md der andere die Bildung von Calciumoxysulfuret S diesen Bericht, S. 43) auf Kosten des reducirten Garbersalzes durch die Gase in den Ofen. Dabei wird nur 1 von dem Glaubersalze auf directem Wege durch Umsetzung in kohlensaures Natron verwandelt,

tung.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 382.

<sup>2)</sup> Das. LXVII, S. 78.

indem der grösste Theil davon zuerst durch die Kohle sowie durch Wasserstoffgas und Kohlenoxydgas zu Schwefelnatrium reducirt wird. Das Wasserstoffgas wird während des Feuerns durch die Einwirkung der Kohle auf die Beschickung für den Soda-Process gebildet, indem die Kohle immer eine bedeutende Menge von Wasser oder die Elemente desselben enthält. Wirkt nämlich Wasser auf glühende Kohle ein, so werden Wasserstoffgas und Kohlensäuregas gebildet, in höherer Hitze auch Kohlenoxydgas. Der Quellen für die Kohlensäure-Bildung gibt es hier drei: 1) die Einwirkung des Wasserstoffgases auf Kohlensäure in hoher Temperatur; 2) die Berührung der Kohle mit dem kohlensauren Kalk; und 3) die Einwirkung der Kohle auf Kohlensäure.

Die Producte, welche in einem Sodaofen gebildet werden, sind je nach der Temperatur sehr verschieden. Ist diese höher als Silber zum Schmelzen erfordert, so werden sie Sulfurete von Natrium und Calcium und deren Oxyde gebildet werden, aber auf eine solche Weise, dass viel Schwefelnatrium (NaS) gegen wenig Schwefelcalcium gebildet wird, und umgekehrt wenig Natron gegen viel Kalk.

In einer etwas und in einer bedeutend niedrigen Temperatur werden Glaubersalz und Gyps reducirt, der letztere aber sehr schwierig. Das Schweselnatrium setzt sich dabei mit dem kohlensauren Kalk um, und das entstandene Schweselcalcium wird durch die Feuchtigkeit in ein Oxysulfuret verwandelt, indem es 4 des darin gebundenen Schwesels verliert, welcher zur Bildung von Schweselwasserstoff verwandt wird, der jedoch unmittelbar darauf von dem kaustischen und kohlensauren Natron gebunden wird, worauf das entstandene Schweselnatrium von Neuem die vorhin

angeführten Processe durchläuft, bis am Ende nur noch eine Spur davon übrig ist.

Bolley 1) hat die Bemerkung gemacht, dass sich Vierfach-bor-Ammoniak entwickelt, wenn man eine Lösung von saures Natron. Borax mit Salmiak vermischt. Diese Beobachtung hat er genauer verfolgt und dabei gezeigt, dass sich dabei ein bis jetzt noch nicht beobachtetes borsaures Natron bildet. Vermischt man 2 Atome Borax mit 1 Atom Salmiak und erhitzt man die verdünnte Lösung derselben in Wasser zum Kochen, wobei das verdanstende Wasser fortwährend ersetzt wird, so schiesst ans der nachher verdunsteten Flüssigkeit beim Erkalten zuerst Borax an, und darauf bildet sich auf dem Boden und an der Obersläche der Flüssigkeit eine Krystallkruste, welche sehr hart und glasähnlich ist md im Innern eine strahlige Structur hat. Waschen mit Wasser kann sie von der anhängenden, Chlornatrium-haltigen Mutterlauge befreit und dadurch rein erhalten werden. Sie löst sich in 5 bis 6 Theilen Wasser, und die Lösung derselben wird durch den geringsten Zusatz von einer stärkeren Mineralsäure gefällt. Bei der Analyse hat sie sich als vierfackborsaures Natron mit Wasser = NaBo+ + 10H herausgestellt. Sie füllt demnach die Lücke in den Verbindungen der Borsäure mit Natron aus, welche aufzuhaden im Voraus zu vermuthen stand.

A. G. Anderson<sup>2</sup>) hat auf die Weise Krystalle Zweisschvon sweisach-exclosurem Natron erhalten, dass er<sup>oxalsaures Natron.</sup>
gleiche Atomgewichte Oxalsäure und Chlornatrium in
warmem Wasser auflöste und die Lösung erkalten
liess. Durch Umkrystallisiren wurde dann das Salz

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVIII, 122.

<sup>2)</sup> Chem. Soc. Quaterly Journal, I, 231.

gereinigt. Die Zusammensetzung desselben zeigte sich bei der Analyse der Formel Na $\ddot{\mathbb{C}}^2$  + 4 $\ddot{\mathbf{H}}$  entsprechend, welche nur in Betreff des Wassergehalts von der Formel abweicht, die wir früher für dieses Salz erhalten hatten. Durch ein analoges Verfahren kann man auch die schon bekannten zweisach – sauren oxalsauren Salze von Kali und von Ammoniumoxyd erhalten.

Natrium-Sulfaurat.

Yorke<sup>1</sup>) hat den Process genauer studirt, welcher stattfindet, wenn man Gold mit Schwefel und einem Alkali zusammen schmilzt. Aus älteren Versuchen war es schon bekannt, wie dadurch das Gold aufgelöst wird. Er fand, dass dabei sowohl der Schwefel als auch das Alkali in einem grösseren Verhältnisse vorhanden sein müssen, als eine Berechnung nach theoretischen Principien herausstellt, um die grösste Quantität Gold aufzulösen, so dass, wenn man 1 Atom Gold mit 1 Atom kohlensaurem Kali und 4 bis 5 Atomen Schwefel glüht, nur die Hälste von dem Gold aufgelöst wird, wenn man die geschmolzene Masse mit Wasser auszieht, während sich dagegen der grösste Theil davon auslöst, wenn man das Schmelzen in den Verhältnissen von Au + 2KS+ oder Au + 2NaS+ ausführt.

Wird die geschmolzene Masse mit Wasser behandelt und die Lösung beim Zutritt der Luft in der Wärme verdunstet, so schlägt sich während der ganzen Verdunstung Schwefelgold nieder, während dithionigsaures Alkali in der Lösung gebildet wird. Die Verdunstung muss daher in einer Sauerstoff-freien Luft und in der Kälte über Schwefelsäure geschehen. Verdunstet man auf diese Weise eine Lösung, welche durch

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journal, 1, 236.

Schnelzen mit Natron dargestellt worden ist, so erbit man gelbe und sehr deutliche prismatische Krystale, welche durch Umkrystallisirung von dem in der Mutterlauge vorhandenen Schwefelnatrium befreit und dadurch farblos und glänzend erhalten werden. la der Lust bekommen sie bald eine dunklere Farbe. Die Krystalle gehören dem monoklinometrischen System an. Das Salz löst sich sowohl in Wasser als auch in Akohol auf, und wird die Lösung mit einer Säure vernischt, so schlägt sich AuS daraus nieder. Die Zusammensetzung wurde der Formel NaS + AuS +8H entsprechend gefunden. Diese Formel weist aus, dass in die Verbindung ein Sohwefelgold eintritt, welches wir bisher nicht kannten, und dessen entspechende Sauerstoff-Verbindung uns ebenfalls unbekannt ist. Inzwischen hat Yorke durch Analyse des Schwefelgoldes, welches aus einer Lösung von Goldchlorid durch Fällung mit Schwefelwasserstoff erlaten wird, es wahrscheinlich zu machen gesucht, das auch das so erhaltene Schwefelgold nach der formel AuS zusammengesetzt ist, aber nicht = Au<sup>2</sup>S<sup>5</sup>, wie wir uns bisher vorgestellt haben. Durch Behandlung des also auf nassem Wege dargestellten Goldsalids mit Schwefelnatrium in Lösung und Krystallisien der Lösung des dadurch gebildeten Natrium-Sulfaurats bekam Yorke ausserdem ein Salz, welches sowohl in der Krystallform als auch in Betreff der Lisammensetzung mit dem vorhin angeführten übercinstimmte. Yorke führt ferner an, dass das auf Passem Wege dargestellte Schwefelgold = AuS von einer Lösung von Natrium-Sulfhydrat in der Kälte wenig angegriffen wird, und dass sich im Sieden das Gold unter Entwickelung von Schweselwasserstoff reducirt.

Bei den Versuchen, ein entsprechendes Kalium-Sulfaurat darzustellen, zeigte sich diese Verbindung so leicht löslich, dass sie nicht durch Krystallisation gereinigt und von zugleich gebildetem Schwefelkalium befreit werden konnte.

Doppelsalze von Chlorammonium.

Hautz<sup>1</sup>) hat einige der Doppelsalze untersucht, welche Chlorammonium mit anderen Chlorverbindungen bildet.

Magnesium - Ammonium chlorur, NH+Cl + 2MgCl + 12H, wird in grossen, durchsichtigen, farblosen Prismen, die dem rhombischen System angehören, erhalten, wenn man die Flüssigkeit verdunstet, welche erhalten wird, wenn man eine Lösung von Chlormagnesium mit Ammoniak fällt und die dadurch abgeschiedene Talkerde abfiltrirt. Es zerfliesst in feuchter Luft und verliert 4 Atome Wasser bei + 100°.

Nickel-Ammoniumchlorür, NH+Cl + 2NiCl+12H, wird in grossen grünen Krystallen erhalten, die ebenfalls dem rhombischen System angehören, wenn man eine gemengte Lösung langsam verdunsten lässt, bestehend aus 2 Theilen Salzsäure, die mit Nickeloxydul gesättigt worden sind, und 1 Theil Salzsäure, welcher mit Ammoniak gesättigt worden ist.

Kobalt-Ammoniumchlorür, NH+Cl + 2CoCl + 12H, wird auf ähnliche Weise, wie das Nickelsalz erhalten, wiewohl sich bei der Krystallisation leicht Salmiak zugleich absetzt. Es schiesst in schönen rubinrothen Krystallen an, die dem monoklinoedrischen System angehören. Bei + 100° verliert es 3 Atome Wasser.

Mangan-Ammonium chlorür, NH+Cl + 2MnCl + 4H, krystallisirt in blassrothen Krystallen, die dem rhom-

<sup>1)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LXVI, 280.

hichen System angehören. Es löst sich in 14 Theil Wasser und verliert 3 Atome Wasser bei + 1000.

Zink-Ammoniumchlorür. Von den hierher gehörigen Verbindungen hat Hautz zwei dargestellt, nämlich NH+Cl + 2Zn Cl + 4H und NH+Cl + Zn Cl + B, welche beide krystallisiren und ziemlich zerfiesslich sind. Die erstere Verbindung krystallisirt eben so, wie die entsprechende Mangan-Verbindung, und die letztere.

Kupfer-Ammoniumchlorid, NH+Cl + 2CuCl + 4H, trystallisirt eben so, wie das Mangansalz, in schönen blassgrünen Krystallen, die sich in 2 Theilen Wasser lösen.

Ulex 1) hat ein Salz analysirt, welches die be- Natürliches reits schon bekannte Verbindung von Kohlensäure Ammoniummd Ammoniumoxyd in wasserhaltigem Zustande ist = NH+C2 + H. Dieses Salz war ein natürliches md in einem Guanolager auf der Westküste von Palagonien in so grossen Massen angetroffen worden, das es als Handelswaare nach Europa ausgeführt worden war.

Ludwig 2) hat den phosphorsauren Baryt unter- aPhosphorsucht, welcher niedergeschlagen wird, wenn man saure Baryteine Lösung von Chlorbarium mit gewöhnlichem (\*-) phosphorsaurem Natron versetzt, oder wenn man Chlorbarium zu diesem Natronsalz setzt. Er fand, des das Salz in beiden Fällen nach der Formel 28a3 aP + H3 aP zusammengesetzt ist. Dieses Salz lost sich in 4362 Theilen von einem Wasser, worin

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 44.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharmacie, LVI, 265.

1,2 Procent Chlornatrium oder 0,8 Procent Chlorbarium aufgelöst enthalten ist.

Löst man dieses Barytsalz in Chlorwasserstoffsäure auf und fällt man es dann wieder durch Ammoniak aus, so bleibt ein Theil der Phosphorsäure in der Lösung, während der Niederschlag dann Chlor enthält. Dieses Chlorbarium-haltige Salz, dessen Zusammensetzung durch die Formel 5Ba5P + H6P + BaCl repräsentirt werden kann, ist löslich in 17912 Theilen reinem Wasser und in 3495 Theilen von einem Wasser, welches Chlorbarium, Salmiak oder Ammoniak enthält.

Löslichkeit der ren Kalkerde

Lassaigne 3) gibt an, dass 40 Cubic - Centimephosphorsau-ter von einem Wasser, welches 12 seines Gewichts in Kochsalz- Chlornatrium aufgelöst enthält, 0,0127 Grammen von haltigem Was-basischer phosphorsaurer Kalkerde auflösen kann, und dass die Löslichkeit derselben darin vergrössert werden kann, wenn das Wasser zugleich Salmiak enthält.

Salpetersaure Talkerde.

Einbrodt<sup>2</sup>) hat salpetersaure Talkerde aus ihrer Lösung in Alkohol krystallisirt erhalten, und er hat es dabei wahrscheinlich gemacht, dass nur MgÄ + 6H krystallisirt, und dass dabei kein Alkehol in die Verbindung eintritt. Das so angeschossene Salz krystallisirt in langen Parallelepipeden mit quadratischer Basis Das Salz ist nicht zersliesslich, wie dieses bisher angegeben worden ist, wenn nicht in sehr feuchter Luft. Im Uebrigen hält Einbrodt die Angabe für den grösseren Theil der Salze noch als unsicher, nach welcher in diese Alkohol anstatt Krystallwasser eintreten soll, oder richtiger, welche mit Alkohol, an-

<sup>1)</sup> Journ. de Ch. wed. IV, 599.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 115.

statt mit Wasser, krystallisirte Verbindungen liefern n können angegeben worden ist.

Talkerde.

Nörgaard 1) hat die neutralen Verbindungen der Kohlensaure Takerde mit Kohlensäure untersucht, und er gibt MgC + H und MgC + 2H als neue Verbindungen derselben an. Die erstere Verbindung soll erhalten werden, wenn man eine Lösung von schwefelsaurer Telkerde zum Sieden erhitzt, dann einen Ueberschuss von kohlensaurem Natron hinzufügt, und den dadurch gebildeten Niederschlag mit siedendem Wasser auswischt. Die letztere Verbindung wird dagegen erbalten, wenn ein Ueberschuss von schwefelsaurer Takerde mit kohlensaurem Natron gefällt wird. Diese bat jedoch grosse Neigung sich mit mehr Wasser zu vereinigen. Man kann nicht umhin, die Bildung dieser Verbindungen auf den angegebenen Wege etwas m bezweifeln, um so viel mehr, da sehr ausgezeichnete Chemiker die Niederschläge, welche nach dem hier angegebenen Verfahren hervorgebracht werden, ganz anders zusammengesetzt ansehen, wie jetzt Nörgaard gefunden zu haben angibt. Wahrscheinich werde ich auf diesen Gegenstand wieder zurückkommen müssen, nachdem die analytischen Methoden für die Untersuchung der Niederschläge und die dabei erhaltenen Zahlenwerthe ausführlich mitgetheilt werden, was bis jetzt noch nicht geschehen ist.

Wächter<sup>2</sup>) hat Vorschriften zur Bereitung von Schmelzfarben wichen Schmelzfarben mitgetheilt, welche auf Porcel-auf Porcellan. ha angewandt werden können. Die angegebenen

Vorschriften enthalten sämmtlich Goldpräparate und sie sind gegeben worden für Hellpurpur, Dunkelpurpur,

<sup>1)</sup> Kopenhamns Soc. Öfversigt. 1848. S. 75.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVIII, 115.

Rothviolett, Blauviolett und Rosafarbe. Da nur schwierig ein Auszug aus den von Wächter mitgetheilten Vorschriften gemacht werden kann, so muss ich hier in Betreff derselben auf die Abhandlung hinweisen.

Manganoxydsalze.

Herrmann<sup>1</sup>) hat einige Untersuchungen über die Manganoxydsalze angestellt. Als er Manganoxydhydrat mit einer Lösung von Phosphorsäure behandelte, die gebildete Lösung eintrocknete und die trockne Masse schwach glühte, so bekam er beim Behandeln des Rückstandes mit Wasser eine rothe Lösung, während ein persicorothes Pulver unaufgelöst zurück blieb. Blieb die Lösung dann ruhig stehen, so setzte sie hell braunrothe Krystalle ab, die sich leicht auswaschen liessen, die sich aber weder unter einem Mikroscop als rein erwiesen, noch bei der Analyse von gleicher Zusammensetzung herausstellten, weil der Manganoxyd-Gehalt darin von 24,83 bis 37,35 Procent variirte, während der Gehalt an Phosphorsäure ziemlich constant 49,5 Procent entsprach. Das ungelöste persicorothe Pulver hatte dagegen eine constante Zusammensetzung und bei der Analyse stellte es sich als neutrales phosphorsaures Manganoxyd heraus und die Phosphorsäure darin von der Modification, dass das Salz der Formel Änes Pentspricht.

Wird Manganoxydhydrat mit einer ziemlich concentrirten Lösung von Weinsäure behandelt, so löst es sich mit rothbrauner Farbe auf, und man erhält eine Lösung, welche filtrirt werden kann, aber aus welcher sich innerhalb 24 Stunden ein Salz absetzt, welches eine schwache rothbraune Farbe hat, und welches nach der damit ausgeführten Analyse was-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 303.

serfreies weinsaures Manganoxydul ist = MnC+H<sup>2</sup>O<sup>5</sup>. Das Manganoxydul hat sich dabei auf die Weise gebildet, dass ein Theil der Weinsäure auf Kosten des Oxyds mit Bildung von Ameisensäure und Kohlenstaure zerstört wurde.

Durch Behandlung des Manganoxydhydrats mit Oxalsäure oder mit Aepfelsäure entsteht ebenfalls unter Bildung von Kohlensäure ein Oxydulsalz. Flüchtige organische Säuren, als Essigsäure und Ameisensäure wirken nicht auf das Manganoxydhydrat. Dasselbe wird auch nicht verändert, wenn man es mit Benzoësäure oder Hippursäure behandelt.

Heintz 1) hat das phosphorsaure ManganoxydulaPhosphorsauuntersucht. Fällt man eine Lösung von schwefelsau- res Manganrem Manganoxydul mit einem Ueberschuss von gewöhnlichem cphosphorsaurem Natron, so erhält man einen weissen voluminösen, etwas in Wasser löslichen Niederschlag, welcher vollkommen unkrystallinisch ist. Dieses Salz ist jedoch leicht löslich in Säuren wiewohl etwas schwieriger in Essigsäure. Vor dem Löthrohre schmilzt es leicht zu einer im Anfange weissen Perle, die im Oxydationsfeuer bald schwarz wird, die aber nachher im Reductionsseuer nicht wieder weiss erhalten werden kann. Das Salz ist nach der Formel  $\dot{\mathbf{M}}\mathbf{n}^{3}\alpha\ddot{\mathbf{P}}$  + 7 $\dot{\mathbf{H}}$  zusammengesetzt, und es verliert 4 Atome Wasser zwischen + 1000 und + 1200, aber die übrigen 3 Atome gehen erst in höherer Temperatur daraus weg.

Wird eine Lösung von schwefelsaurem Manganoxydul mit Essigsäure sauer gemacht und dann gewöhnliches phosphorsaures Natron hinzugefügt, bis sich der Niederschlag nicht mehr auflöst, so bilden

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 449.

sich nach dem Abfiltriren des so Abgeschiedenen kleine körnige Krystalle, wenn man die klare Flüssigkeit ruhig stehen lässt. Diese Krystalle verglimmen vor dem Löthröhre und verhalten sich ähnlich, wie das nächst folgende Salz. Das erkaltene Salz ist ein saures und scheint nach der Formel 2Mn<sup>5</sup>αP + H<sup>5</sup>αP + 18H zusammengesetzt zu seyn. Von dem Krystallwasser gehen 15 Atome zwischen + 100° und 120° weg, aber die übrigen 3 Atome erst bei + 200°.

Löst man irgend ein der im Vorhergehenden erwähnten Salze in einem grösseren Ueberschuss von Phosphorsäure auf, und verdunstet man die Lösung bis zur Krystallisation, so erhält man prismatische Krystalle von einem anderen sauren aphosphorsauren Manganoxydulsalz, welches in Wasser auflöslich ist. Von Alkohol wird es nicht aufgelöst, aber durch Alkohol wird daraus, sowohl wenn man es damit direct behandelt als auch wenn man ihn zu der Lösung desselben in Wasser setzt, das vorhin erwähnte saure Salz gebildet und ausgefällt. Vor dem Löthrohre im Oxydationsfeuer schmilzt dieses Salz zu einer schwarzen undurchsichtigen Kugel, welche jedoch an dünnen Kanten violett erscheint. Beim längeren Erhitzen wird es weiss und undurchsichtig. Dieses Salz ist noch saurer als das vorhergehende und es ist nach der Formel  $Mn^{5\alpha}\ddot{P} + 2\dot{H}^{5\alpha}\ddot{P} + 6\dot{H}$  zusammengesetzt. Die 6 Atome Krystallwasser gehen daraus bei + 110 bis 1200 weg.

Kaliumeisencyanid, Kolb<sup>1</sup>) empsiehlt zur Bereitung von geringeren Quantitäten Kaliumeisencyanid die Behandlung einer siedenden Lösung von Kaliumeisencyanür mit kleinen Portionen chromsaurem Kali und Chlorwasserstoffsäure.

<sup>1)</sup> Jahrb. für prakt. Pharm. XVI, 832.

Die Flüssigkeit wird dann bis zur Trockne verdunset, das Chlorkalium mit 50 bis 60 procentigem Spiritus ausgezogen, das rückständige Salz in Wasser aufgelöst und krystallisirt.

Wittstein 1) hat den Niederschlag analysirt, welder gebildet wird, wenn man eine Lösung von schweschweselsaures
Eisenoxyd.

felsaurem Risenoxydul sich auf Kosten der Lust oxydiren lässt. Er fand, dass er nach dem Trocknen
bei + 100° von 2Fe<sup>2</sup>S<sup>5</sup> + 8H ausgemacht wird.

Unter gleichen Umständen müssen jedoch hierbei verschiedene basische Salze gebildet werden können,
weil Berzelius, welcher ebenfalls ein auf diese
Weise gebildetes basisches schweselsaures Salz untersucht hat, die Zusammensetzung desselben zu
Fe<sup>2</sup>S + 3H angiebt.

Schönbein<sup>2</sup>) hat die Beobachtung gemacht, dass Jodblei-Klei-Stärkekleister, den man mit Jodblei in der Quantität ster, Reagens für Licht. versetzt hat, dass er gelb gefärbt ist, eben so rasch schwarzblau wird, wenn man ihn der Einwirkung von Licht aussetzt, wie wenn man ihn in eine Atmosphäre von Chlor oder Ozon bringt, und dass dazu nur einige wenige Secunden erforderlich sind. Der Jodblei-Kleister scheint daher das empfindlichste Reagens für Licht zu seyn, welches bis jetzt bekannt ist, und Schönbein glaubt, dass er ein bequemes Mittel werden würde, um die verschiedenen chemischen Wirkungen des Lichts zu prüfen.

Kugler<sup>3</sup>) hat den gelbweissen Niederschlag analysirt, welcher erhalten wird, wenn man basisches essigsaures Bleioxyd mit Cyanwasserstoffsäure und

Basisches Cyanblei.

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. II, 185.

<sup>2)</sup> Poggend. LXXIII, 136.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 63.

hinzugefügtem Ammoniak fällt. Er fand, dass er ein wasserhaltiges basisches Cyanblei ist, zusammengesetzt nach der Formel PbCy + Pb + H.

Salpetersaures oxyd.

Nickles 5) giebt an, dass sowohl salpetersaures und salpetrig-saures Blei- als auch salpetrigsaures Bleioxyd in regulären Octaëdern anschiessen und dass sie also zusammen krystallisiren können. Das salpetersaure Salz ist wasserfrei, aber das salpetrigsaure Salz ist nach der Formel Pb N + H zusammengesetzt, und da diese Formeln nach der Substitutions-Theorie auch durch

> $\dot{P}b$  $\begin{cases} NO^{4} \\ O \end{cases}$  und  $\dot{P}b$  $\begin{cases} NO^{4} \\ H \end{cases}$  ausgedrückt werden können, so will Nickles darin die Ursache ihrer gleichen Krystallform erkennen.

Phosphorsan-

Heintz<sup>4</sup>) und Gerhardt<sup>5</sup>) haben Versuche mit res Bleioxyd, phosphorsaurem Bleioxyd angestellt, wobei sie in einigen Punkten mit einander in Berührung aber auch zu ungleichen Resultaten gekommen sind.

> Setzt man nach Heintz eine siedende Lösung von Chlorblei zu einer ebenfalls siedenden und im Ueberschuss vorhandenen Lösung von gewöhnlichem aphosphorsaurem Natron, so erhält man einen in siedendem Wasser unauflöslichen Niederschlag, der sich schwierig in concentrirter aber leichter in verdünnter Salpetersäure auflöst, der beim Glühen Wasser verliert, und welcher nach dem Erhitzen vor dem Löthrohre krystallisirt und sich selbst erhitzt. Nach dem Trocknen bei + 130° ist dieses Salz nach der Formel PbCl + 3Pb5aP + H zusammengesetzt.

Wendet man dagegen bei dieser Fällung den

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 244.

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 122.

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 505.

Chlorblei im Ueberschuss an, und setzt man die siedende Lösung des phosphorsauren Natrons zu der siedenden Lösung von Chlorblei, so erhält man einen im Ansehen dem vorhergehenden gleichen Niederschlag, welcher jedoch kein chemisch gebundenes Wasser enthält, und welcher beim Erhitzen vor dem Löthrohre zuerst eine Portion Chlorblei verliert und dann krystallisirt. Das so dargestellte Salz hat Heintz nach dem Trocknen bei + 130° analysirt und nach der Formel PbCl + 2Pb3P zusammengesetzt gefun-Gerhardt hat auf dieselbe Weise ein Salz dargestellt und er giebt an, dass es krystallinisch sey, dass es schon bei + 100° sein Wasser verliere, und dass es eine der Formel 3Pb Cl + 2Pb a H H H H entsprechende Zusammensetzung babe, in welche Formel ich jedoch Gerhardts Aufstellung umgesetzt habe.

Durch Fällen von salpetersaurem Bleioxyd mit gewöhnlichem phosphorsaurem Natron erhält man nach Heintz einen Niederschlag, welcher ein Gemenge von Pb³ «P und Pb² H «P zu seyn scheint, der aber nicht die geringste Quantität von salpetersaurem Bleioxyd enthält, so fern er nicht aus einer sehr Salpetersäure-haltigen Flüssigkeit ausgefällt worden ist.

Setzt man freie Phosphorsäure zu einer siedenden Lösung von salpetersaurem Bleioxyd, so erhält
man einen schönen, krystallinischen und perlmutterglänzenden Niederschlag, welcher sich nach dem Erhitzen bis zum Schmelzen beim Erstarren nicht von
selbst erhitzt, und der auch dabei nicht so leicht krystallisirt, wie die Doppelverbindung von Chlorblei und
phosphorsaurem Bleioxyd. Das so gebildete Salz fand
Reintz nach der Formel 2Pb<sup>5</sup> aP + H<sup>5</sup>P zusam-

mengesetzt. — Gerhardt giebt dagegen an, dass wenn hierbei das salpetersaure Bleioxyd im Ueberschuss vorhanden ist, eine krystallinische und in kaltem Wasser unlösliche Verbindung erhalten wird, die aus ihrer Lösung in sechsseitigen Tafeln anschiesst, die von einem geschobenen Prisma mit rhombischer Basis herstammen und welche von Pb<sup>5</sup>P + Pb N + 2H ausgemacht werden. Durch siedendes Wasser soll dieses Salz nach Gerhardt zersetzt werden, mit Bildung von Pb<sup>5</sup>aP.

Behandelt man nach Heintz das vorhergehende Salz mit Ammoniak, oder fällt man essigsaures Bleioxyd mit einer unzureichenden Quantität von phosphorsaurem Natron, so erhält man die schon bekannte Verbindung = Pb<sup>5</sup>P.

Gerhardt macht darauf aufmerksam, dass sich die phosphorsauren Alkalien in solchen Fällen bei Gegenwart von Bleisalzen ähnlich verhalten, wie die phosphorsauren Alkalien für sich selbst, und dass wenn die letzteren, je nachdem sie in grösseren oder geringeren Quantitäten zugesetzt werden, Oxychlorüre oder basische Salze bilden, man mit den vorhergehenden Doppelverbindungen von phosphorsaurem Bleioxyd mit entweder Chlorblei oder Bleioxyd auch das Sauerstoffsalz bekommt.

Im Uebrigen hat Gerhardt angegeben, dass die 
\$Phosphorsäure (Pyrophosphorsäure) sich ganz anders
verhält, wie die gewöhnliche Phosphorsäure, weil,
wenn man \$phosphorsaures Natron im Ueberschuss
mit salpetersaurem Bleioxyd versetzt, sich 2Pb5S + P
niederschlägt, dass aber, wenn man dabei das phosphorsaure Natron siedend und im Ueberschuss anwendet, ein \$phosphorsaures Doppelsalz niederge-

schlagen wird, welches nach der Formel (2 $\dot{P}b^5S + \ddot{P}$ ) + (2 $\dot{N}a^5S + \ddot{P}$ ) zusammengesetzt ist (vgl. S. 115. 124).

Gannal 1) giebt folgende Methode an, um Blei-Kohlensaures weiss fabrikmässig darzustellen:

Bleioxyd.

Man bringt granulirtes Blei in einen Cylinder von Blei, setzt diesen in ein Gefäss von Schmiedeeisen und dreht dieses um seine Achse mit einer solchen Schnelligkeit, dass in 1 Minute 40—50 Umdrehungen stattfinden. Während der Zeit lässt man Luft und Kohlensäure, die man aus brennendem Holz entwickelt, durch den Cylinder strömen, welche das in feines Pulver verwandelte Blei in Bleiweiss verwandeln. Der Inhalt des Cylinders, welcher eine blaue Farbe hat, wird dann mit vielem Wasser an- und wohl durchgerührt, wobei sich das metallische Blei ebenfalls in Bleiweiss verwandelt, und man erhält ein vollkommen weisses Präparat.

Heintz<sup>2</sup>) hat die Formel BiÑ<sup>5</sup> + 10H bestätigt, Salpetersaures welche Gladstone<sup>5</sup>) als Ausdruck für die Zusam- Wismuthoxyd. mensetzung des krystallisirten neutralen salpetersauren Wismuthoxyds angegeben hatte.

Becker<sup>4</sup>) hat das basische salpetersaure Wismuthoxyd untersucht.

Wird salpetersaures Wismuthoxyd in der Kälte durch Wasser zersetzt, so schlägt sich immer ein und dasselbe basische Salz nieder, ob man das neutrale Salz anwendet oder überschüssige Säure in der Lösung vorbanden ist, ob man das Wasser zu dem Salz oder das Salz zu dem Wasser setzt. Der käseähnliche

<sup>1)</sup> Dingler's Polyt. Journ. CVI, 273.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chemie XLV, 102.

<sup>3)</sup> Im vorigen Jahresberichte, S. 143.

<sup>4)</sup> Archiv der Pharm. LV, 31 und 129.

Niederschlag geht dann bald in perlmutterglänzende Schuppen über, die sich unter einem Mikroscope als aus sechsseitigen Tafeln oder als aus platten Prismen bestehend erweisen. Das so gebildete Salz ist zweifach-basisches salpetersaures Wismuthoxyd, der Formel BiÑ<sup>5</sup> + 2Bi + 6H entsprechend. Bei + 100° verliert es die Hälfte von dem Wassergehalt. In Wasser ist dieses Salz löslich, aber es wird in der Lösung allmälig zersetzt, unter Bildung eines basischeren Salzes, welches sich wieder abscheidet. Inzwischen entstehen dabei verschiedene Producte, je nachdem das Wasser freie Salpetersäure enthält oder nicht, und je nachdem man das Wasser kalt oder warm anwendet.

Löst man dieses zweifach-basische Salz in kaltem, Salpetersäure-haltigem Wasser auf, oder giesst man eine saure salpetersaure Wismuthlösung in kaltes Wasser unter Umrühren, so dass sich der entstehende Niederschlag wieder auflöst, so setzt sich bald ein Salz in glänzenden Prismen ab, und dieses Salz wird auch gebildet, wenn man das zweifach-basische Salz auf einem Filtrum mit reinem Wasser wäscht, wobei es zusammensinkt und in ein neues übergeht. Unter einem Mikroscop kann man diese Metamorphose leicht verfolgen und sehen, wie sich die Blätter in Nadeln verwandeln. Bei diesen Operationen wird es zuweilen mehr körnig und zuweilen voluminöser gebildet und abgeschieden, aber unter einem Mikroscop erfährt man, dass diese Formen einerlei Salz sind, und dass das körnige Salz nur von kurzen abgestumpsten Prismen ausgemacht wird, während das voluminöse nadelförmig ist. Dieses Salz, welches Becker als den wahren Magisterium Bismuthi der älteren Chemiker betrachtet, repräsentirt er

mit der Formel Bi<sup>5</sup>N<sup>4</sup> + 9H. Aber da, wie sogleich gezeigt werden soll, das basische salpetersaure Wismuthonyd eine Neigung hat, durch Wasser auf eine solche Weise zersetzt zu werden, dass Wismuthonydhydrat am Ende übrig bleibt, so glaube ich, dass in dem analysirten Praeparat eine Wismuthonyd-reichere Verbindung eingemengt war, welche also einen um 0,4 Procent zu grossen Gehalt an Wismuthonyd veranlasst hat, und dass demnach die ältere Formel BiÑ<sup>5</sup> + 3Bi + 9H als der wahrscheinlichere Ausdruck dafür angesehen werden kann, wonach es also das schon bekannte dreifach-basische Salz seyn würde.

Dieses Salz löst sich nicht in Wasser, aber es wird dadurch zersetzt, besonders durch anhaltendes Kochen damit, und Becker hat in einem auf diese Weise behandeltem Präparate kaum noch 1 Procent Salpetersäure finden können, aber dafür Wismuthoxyd und Wasser in einem solchen Verhältnisse, dass es der Formel BiH<sup>5</sup> zu entsprechen scheint. In der Kilte wird dieses Hydrat ebenfalls durch Einwirkung von Wasser gebildet, aber höchst langsam.

Becker hat ferner gefunden, dass zuweilen ein besisches Salz abgeschieden wird, wenn man eine concentrirte Wismuthlösung rasch abdunstet, in Gestalt einer Krystallkruste, die sich nach dem Auspressen der Mutterlauge unter einem Mikroscope aus sechsseitigen Tafeln zusammengesetzt zeigt. Becker hilt dieses Salz ebenfalls für den Magisterium Bismuthi, aber mit mehr Wasser und er repräsentirt es mit der Formel Bisch+ + 12H. Inzwischen kann eine solche Bereitungsweise keineswegs zu der Annahme berechtigen, dass das Praeparat rein war und dass also die aufgestellte Formel schwerlich als rich-

tig angesehen werden kann. Mir scheint es am wahrscheinlichsten, dass das Salz ein Gemenge war.

Behandelt man das zweifach-basische Salz mit saurem Wasser in der Wärme, so bildet sich ein Salz in sehr kleinen, kurzen Prismen, welches Becker mit der Formel Bi<sup>6</sup>N̄<sup>5</sup> + 9H repräsentirt, und welches durch Wasser etwas langsamer zersetzt werden soll, als das zweifach-basische, aber ein Salz hervorbringend, für welches Becker die Formel Bi<sup>4</sup>N̄<sup>5</sup> + 9H aufstellt. Dieses Salz soll nicht mit dem Magisterium Bismuthi, wie er im Vorhergehenden charakterisirt worden ist, identisch seyn.

Wendet man für die letzte Operation ein warmes, aber nicht saures Wasser an, so erhält man eine milchige Flüssigkeit, aus welcher sich allmälig ein nicht krystallinischer, weisser Niederschlag absetzt, welchen Becker nach der Formel  $\ddot{B}i^5\ddot{N}^5+8\dot{H}$  zusammengesetzt betrachtet, und welcher demnach ein vierfachbasisches Salz seyn würde  $=\ddot{B}i\ddot{N}^5+4\ddot{B}i+8\dot{H}.$  Die drei zuletzt angeführten Salze dürsten noch als ziemlich problematische angesehen werden müssen.

Cyankupfer.

Rammelsberg¹) giebt an, dass das Kupfereisencyanür nur dadurch rein erhalten werden kann, dass man eine Lösung von Wasserstoffeisencyanür in ein Kupfersalz tropft. Es enthält 7 Atome Wasser und ist nach der Formel 2CuCy + FeCy + 7H zusammengesetzt.

Ausser den schon bekannten zwei Verbindungen zwischen Cyankalium und Kupfercyanür wird nach Rammelsberg's Angabe zuweilen noch eine dritte in Gestalt eines krystallinischen Pulvers erhalten, wel-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 117, LXXIV, 65.

des in seinem äusseren Ansehen den beiden anderen sehr ähnlich ist. Es ist in Wasser etwas leichter löslich, und wird durch Säuren mit Zurücklassung von Kupfercyanür zersetzt. Es ist nach der Formel 2KCy + 3CuCy zusammengesetzt.

Der schöne, rothe Niederschlag, welcher durch Eintropfen von einem Kupfersalze in einem Ueberschuss von Kaliumeisencyanür erhalten wird, ist die schon bekannte, der Formel (2CuCy + FeCy) + (KCy + FeCy) entsprechende Verbindung; aber Rammelsberg hat darin 2 Atome Wasser gefunden, welche jedoch bei + 100° daraus weggehen. lst dagegen bei dieser Fällung das Kupferoxydsalz in Ueberschuss vorhanden, so erhält man einen braunrothen Niederschlag, welcher eine geringe Quantität von dem Cyankalium enthält, und welchen Rammelsberg mit der Formel [(2Cu€y + Fe€y) + (2K€y + FeCy)] + 9(2CuCy + FeCy) + 7H representirt. Wahrscheinlich wird er jedoch nicht von einer chemischen Verbindung ausgemacht.

Gerhardt 1) hat, jedoch ohne Vorlegung einiger Verbindungen Zahlen-Einzelheiten, einige neue Formeln für die Zu- der Salpeter-säure mit sammensetzung gewisser Quecksilbersalze aufgestellt. Quecksilber-Da man demnach noch nicht wissen kann, mit wel-oxydul und mit Quecksilberdem Recht denselben Vertrauen zu schenken ist, oder ob sie dadurch entstanden sind, dass die älteren Untersuchungen über die betreffenden Salze nicht so gut zu den Gerhardt'schen theoretischen Ansichten passen und sich unter denselben repräsentiren lassen, so will ich hier dieselben nur in der Kürze anführen, jedoch in solche Formeln verwandelt,

oxyd.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 432. — Journ. de Pharm. et 4 Ch. XIII, 465.

welche auch von denen verstanden werden können, welche es nicht der Mühe werth halten, sich mit Gerhardt's Aufstellungen näher bekannt zu machen.

Leitet man die Dämpse von salpetriger Salpetersäure (Untersalpetersäure) in einen Ballon, welcher metallisches Quecksilber enthält, und welchen man fortwährend abkühlt, so erhält man salpetersaures Quecksilberoxydul, unter Entwickelung von Stickoxydgas. Löst man dieses Oxydulsalz in wenig Wasser auf und erhitzt man die Lösung bis zum Sieden, so schiesst daraus beim Erkalten ein wasserhaltiges basisches Salz in kleinen, geschobenen, rhomboidischen Prismen an, zusammengesetzt nach der Formel Hg<sup>2</sup>N + H. Wendet man dagegen viel Wasser an, so erhält man ein gelbes, unlösliches, basisches Salz, welches durch anhaltendes Kochen zuletzt in Quecksilberoxydul (oder Oxyd mit eingemengtem Metall) übergeht.

Jetzt mögen einige Formeln der salpetersauren Quecksilbersalze von Gerhardt vergleichend mit den von uns gebräuchlichen angeführt werden, um dadurch die Verschiedenheiten darzulegen:

Gerhardt's Formeln Formel

Neutrales Oxydulsalz NO<sup>4</sup>(HgαH<sup>2</sup>) HgÑ + 2H

Neutrales Oxydsalz NO<sup>4</sup>(Hgα<sup>2</sup>H) HgÑ + 2H

Einfach-basisches Oxydulsalz NO<sup>4</sup>(Hgα<sup>2</sup>H) HgÑ + H

Einfach-basisches Oxydsalz NO<sup>4</sup>(Hg<sup>2</sup> H) HgÑ + H

Zweif.-basisches Oxydulsalz NO<sup>4</sup>(Hgα<sup>5</sup>) HgÑ + 2Hg

Zweif.-basisches Oxydulsalz NO<sup>4</sup>(Hgα<sup>5</sup>) HgÑ + 2Hg

Neutral. Oxydulsalz mit Oxyd NO<sup>4</sup>(HgαHg<sup>2</sup>) HgÑ + 2Hg

Neutral. Oxydulsalz mit Oxyd NO<sup>4</sup>(HgαHg<sup>2</sup>) HgÑ + 2Hg

Es muss hierbei bemerkt werden, dass Hgα in

Gerhardt's Formeln das Metall ausdrückt, wie es

in das Oxydul eintritt, also im doppelten Atomgewicht gegen das im Oxyd.,

Kosmann 1) hat einige Untersuchungen ausge-Amidbasisches führt, um die Einwirkung von Säuren auf Amidbasi- Quecksilbersches Quecksilberchlorid (Mercurius praecipitatus albus) zu erforschen, bereitet durch Fällen von Quecksilberchlorid in der Kälte mit Ammoniak.

Kocht man das amidbasische Quecksilberchlorid mit Wasser und einer hinreichenden Quantität von Schweselsäure, so schiessen aus der erhaltenen Lösung beim Erkalten weisse Blätter an, die auf ihren Gehalt an Schwefelsäure, Quecksilber und Chlor analysirt wurden mit Resultaten welche auf eine der Formel 2HgS + NH+Cl + HgCl entsprechende Zusammensetzung hindeuten, während schwefelsaures Ammoniumoxyd und schwefelsaures Quecksilberoxyd in der Mutterlauge zurückbleiben. Durch Wasser wird es zersetzt, indem sich basisches schwefelsaures Quecksilberoxyd abscheidet. Kali entwickelt daraus Ammoniak.

Salpetersäure wirkt in der Kälte wenig auf amidbasisches Quecksilberchlorid ein, aber in der Wärme löst es sich vollständig darin auf, und aus der filtrirten Lösung werden beim Verdunsten Krystalle erhalten, welche weisse Blätter bilden, und welche auf den Gehalt an Quecksilber und Chlor untersucht wurden, mit Resultaten, die der Formel 4HgCl + MH-R entsprachen. Aus dieser Verbindung kann man Quecksilberchlorid mit Aether ausziehen. Die Mutterlauge, woraus sich dieselbe abgesetzt hat, gibt nach weiterem Verdunsten Krystalle von Quecksilberchlorid and salpetersaurem Ammoniumoxyd.

i) Journ. de Pharm. et de Ch. XIV, 321.

Wurden gleiche Theile amidbasisches Quecksilberchlorid, Chlornatrium und Chlorwasserstoffsäure zusammen mit 15 Theilen destillirtem Wasser in der Wärme behandelt und die gebildete Lösung verdunstet, so schoss daraus zuerst Kochsalz an, und aus der Mutterlauge davon wurden nachher gelbliche Krystalle erhalten, welche nach dem Umkrystallisiren weisse vierseitige Blätter waren, an denen sich zwei Seiten breiter zeigten als die beiden anderen. Das Salzist in Wasser löslich und Ammoniak schlägt nichts daraus nieder, und nach der damit ausgeführten anslytischen Bestimmung des Gehalts an Quecksilber, Chlor und Natrium scheint es nach der Formel 2HgCl + NH+Cl + 4NaCl zusammengesetzt zu seyn.

Wird amidbasisches Quecksilberchlorid mit der doppelten Gewichtsmenge von zweifach – oxalsaurem Kali und einer hinreichenden Quantität von Wasser gekocht, so erhält man einen unlöslichen Rückstand von oxalsaurem Quecksilberoxyd, unter Entwickelung von Kohlensäuregas. Dabei werden sowohl Salmiak als auch oxalsaure Salze von Kali und Quecksilberoxyd gebildet, welche sich in der Lösung befinden. Hat aber dabei Licht Zutritt, so wird das oxalsaure Quecksilbersalz in der Lösung zerstört und Quecksilberchlorür niedergeschlagen unter Entwickelung von kohlensaurem Ammoniumoxyd.

Behandelt man amidbasisches Quecksilberchlorid mit der dreifachen Gewichtsmenge saurem weinsauren Kali und einer hinreichenden Quantität von Wasser im Sieden, so entwickelt sich ebenfalls Kohlensäure, und wird dann die erhaltene Lösung verdunstet, so bekommt man Krystallisationen von ungleicher Zusammensetzung, von denen eine von Kosmann nach der Formel HgT<sup>2</sup> + KT<sup>2</sup> + KCl + 8H zusammen-

gesetzt betrachtet wird, welche aber im Uebrigen weder genauer beschrieben noch sonst in der Art characterisirt worden ist, um berechtigt zu sein, einen grösseren Werth darauf zu legen.

Durch Kochen des amidbasischen Quecksilberchlorids mit Essigsäure wird ebenfalls Kohlensäure gebildet und gasförmig entwickelt, während Quecksilberchlorür gebildet und niedergeschlagen wird. Wird
aber das letztere abfiltrirt und die Flüssigkeit weiter
verdunstet, so schiessen gelbe krystallinische Krusten
daraus an, die in Wasser fast unlöslich sind, sich
ein wenig in Essigsäure und schwer in verdünnter
Salpetersäure auflösen. Aether löst nichts daraus auf.
la diesen Krystallen fand Kosmann 72,86 Proc.
Quecksilber und 13,046 Procent Chlor.

Behandelt man amidbasisches Quecksilberchlorid mit schweselsaurem Chinin, und wird der Rückstand nach dem Verdunsten der Lösung bis zur Trockne mit Alkohol ausgezogen, so erhält man durch Verdunstung der absiltrirten Lösung eine unregelmässige Krystallmasse, die, wie Kosmann angibt, nach der Formel 6qus Ak\(\bar{S}\) + Hg\(\bar{S}\) + NH\(\bar{S}\) + Hg\(\bar{C}\)l, worin quak Chinin bedeutet, zusammengesetzt sein soll. Man sieht, dass die Formel ihre eigne Unrichtigkeit einschliesst.

Persoz 1) hat die Beobachtung gemacht, dassSalpetrigsaures sich salpetersaures Silberoxyd in so fern den salpetersaures Silberoxyd.

sauren Alkalien ähnlich verhält, dass es in höherer

Temperatur theilweise zu salpetrigsaurem Silberoxyd reducirt wird. Inzwischen da das salpetrigsaure Silberoxyd ein weniger beständiges Salz ist, als salpetrigsaures Silberoxyd, so kann man auf diese Weise

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 48.

nur eine gewisse Quantität (wie viel?) von dem salpetersauren Salz in salpetrigsaures verwandeln. beste Bereitungsmethode des salpetrigsauren Silberoxyds besteht nach Persoz darin, dass man gleiche Gewichtstheile salpetersaures Kali und salpetersaures Silberoxyd vermischt und einer hohen Temperatur aussetzt. Wird die geglühete Masse dann in siedendem Wasser aufgelöst, so schiesst das salpetrigsaure Silberoxyd beim Erkalten in langen, fettglänzenden Nadeln daraus an. Erhitzt man dieses Silbersalz in einer Glasröhre über einer Spirituslampe, so entwickelt sich salpetrige Säure daraus, mit Zurücklassung von metallischem Silber in der Gestalt des Salzes.

Ouecksilber-

Aus Döbereiner's Untersuchungen ist es be-Platincyanür kannt, dass sich ein blauer Niederschlag bildet, wenn mit salpetersaurem Queck-man Kalium - Platincyanür mit salpetersaurem Quecksilberoxydul silberoxydul vermischt, und dass dieser Niederschlag mit kaltem Wasser ausgewaschen werden kann, dass er aber weiss wird, wenn man ihn damit kocht, während sich salpetersaures Quecksilberoxydul auflöst. Rammelsberg 1) hat es nun mit einigen quantitativen Bestimmungen wahrscheinlich zu machen gesucht, dass die blaue Verbindung nach der Formel (Hg N + 10H) + 5(HgCy + PtCy) zusammen gesetzt ist.

Chromoxyd-Salze.

Traube<sup>2</sup>) bereitet das blaue krystallisirbare schwefelsaure Chromoxyd auf die Weise, dass er 1 Theil Chromsaure in 14 Theil Schwefelsaure auflöst und das Ganze wiederum in Wasser. Setzt man dann in der Kälte tropfenweise Alkohol hinzu, oder bringt man die Lösung mit Aetherdämpfen in Berührung, so findet Reduction der Chromsäure statt, worauf die

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 116.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 165.

blue Verbindung auskrystallisirt, besonders wenn man nehr Alkohol hinzusetzt. Sie wird darauf mit Alkohol ausgewaschen.

Löst man ferner 1) das Chromoxydhydrat, welches durch Kochen von saurem chromsauren Kali mit Salzsture und Ausfällen darauf mit Ammoniak erhalten wird, in Schwefelsäure auf, und wird die darauf verdanstete Lösung mit concentrirter Schwefelsäure versetzt, wenn sie schon sehr concentrirt geworden ist, so setzt sich aus der Flüssigkeit, wenn man sie auf einem Sandbade erhitzt, ein im Tageslichte graurothes md im Feuerlichte grünes Pulver ab, welches mit Wasser rein ausgewaschen das von Schrötter zuerst beobachtete schwefelsaure Chromoxydsalz ist. Dieses Salz ist unlöslich in Wasser, Ammoniak, Salzsture, Salpetersäure, Königswasser und in Schweselsäure. Aber durch anhaltende Berührung mit Wasær geht es theilweise in die lösliche Modification über. Traube hat die Zusammensetzung desselben etwas aders gefunden, wie Schrötter, nämlich = 2CrS<sup>5</sup> + HS.

Wird Chromsäure in dem trocknen Gas von schwefiger Säure geglüht, so geht wohl etwas Schwefelsiure fort, während sich ein wenig chromsaures
Chromoxyd bildet, aber die Chromsäure wird dabei
nur höchst unbedeutend angegriffen, indem der grösste
Theil derselben nachher mit Wasser wieder ausgezogen werden kann.

Erhitzt man die Chromsäure bis zu + 180° bis 190°, so schmilzt sie, und bei + 250° ist sie noch unverinderte Chromsäure. Etwas über diese Tempe-

<sup>1)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LXVI, 87.

ratur hinaus entwickelt sie Sauerstoffgas, während sich ein schwarzer Körper bildet, welcher wasserfreies chromsaures Chromoxyd ist — ËrËrā. Durch Wasser, besonders durch siedendes, wird diese Verbindung allmälig zersetzt, indem sie in die lösliche Modification übergeht. Salzsäure löst sie in der Wärme auf und bildet damit Chromchlorid. Salpetersäure wirkt langsam darauf ein. In verdünnter Schwefelsäure löst es sich ebenfalls langsam auf, aber durch warme und concentrirte verwandelt es sich in Chromsäure und in das unlösliche schwefelsaure Chromoxyd. Durch Kali wird es leicht zersetzt, aber nur unbedeutend durch Ammoniak.

Setzt man Alkohol zu einer concentrirten Lösung von Chromsäure, so erstarrt das Ganze bald zu einer Gelée, die von wasserhaltigem chromsauren Chromoxyd ausgemacht wird, die, bei + 200° getrocknet, nach der Formel Cr5Cr2 zusammengesetzt ist, welches aber doch am besten erhalten wird, wenn man Alkohol zu einer verdünnten Lösung von Chromsäure setzt und ihn damit erwärmt, bis man keinen Geruch nach Aldehyd mehr bemerkt. Nach dem Trocknen ist es graubraun. Vor dem Trocknen löst es sich leicht in Salzsäure und in Salpetersäure, aber schwieriger in Essigsäure. Rammelsberg hat diese Verbindung schon früher dargestellt und gezeigt, dass sie nach der Formel Cr5Cr2 + 9H zusammen gesetzt ist.

aPhosphorsau- Werther 1) hat über die Verbindungen des Uranres und arse-oxyds mit aPhosphorsäure und mit Arseniksäure Unniksaures
Uranoxyd. tersuchungen ausgeführt.

Wird Uranoxyd mit Phosphorsäure übergossen, so

<sup>1)</sup> Journ. für prect. Chem. XLIII, 321.

bildet sich eine gelbe Salzmasse, welche, wenn man sie mit siedendem Wasser behandelt, auf eine solche Weise zersetzt wird, dass sich einerseits ein basisches Salz, welches 2 Atome Uranoxyd mit 1 Atom Phosphorsaure verbunden enthält, bildet und ungelöst bleibt, wihrend anderseits ein anderes Salz entsteht, welches sich mit gelber Farbe auflöst, welches aber aus deser Lösung durch Verdunsten in citronengelben Krystallen angeschossen erhalten werden kann, und welches dann aus ÜaF + 5H zusammengesetzt ist. Beim gelinden Erwärmen verliert es einen Theil seines Wassers, wodurch es matt und hellgelb wird, der der Rest von dem Wasser geht erst im Rothgliben daraus fort, wobei sich das Salz ausbreitet, ohne jedoch zu schmelzen. Durch Wasser wird es unsetzt, indem ein basischeres Salz gebildet wird ud ungelöst zurückbleibt.

Durch Behandlung des Uranoxyds mit verdünnter Phosphorsäure bekommt man nach dem Auswaschen en nicht krystallinisches hellgelbes Salz, welches beim Gihen dunkler wird, aber beim Erkalten seine ursprüngliche Farbe wieder annimmt. Dieses Salz ist nech der Formel ÜP + 4H zusammengesetzt; aber de es 3 Atome Wasser zwischen + 1200 und 1700 verliert und das restirende 1 Atom Wasser nachher erst in höherer Temperatur, so ist Werther der Ansicht, dass dieses 1 Atom Wasser als von der hosphorsäure chemisch gebunden in die Verbindung tintrete, und dass daher die Formel für das Salz = (F + H) P + 3H werde. Eine solche Formel stehl allerdings in einem gewissen Zusammenhange nit den Verbindungen, welche wir gleich nachher temen lernen werden, aber ich möchte doch, gestützt

auf die im Vorhergehenden, S. 115, entwickelten Gründe, glauben, dass diese Verbindungsart auf eine ganz andere Weise betrachtet werden müsse, dass das Salz nach der Formel  $\dot{H}^{5\alpha}\ddot{P}$  +  $(2\ddot{U}^{\alpha}\ddot{P} + \ddot{U})$  +  $6\dot{H}$  zusammengesetzt sei, und dass die in dieser Formel bezeichneten 6 Atome Wasser aus dem Salz bei + 120 - 170° fortgehen.

Setzt man Phosphorsäure zu einer Lösung von essigsaurem Uranoxyd, so erhält man ein, nach dem Auswaschen deutlich krystallinisches Pulver, welches etwas dunkler gefärbt ist als das vorhergehende Salz. Dieses Pulver besteht aus ÜaP + 9H, von welchem Wassergehalt 2 Atome schon bei + 60° daraus weggehen, eine zweite Portion darauf in höherer Temperatur, und der Rest erst im Glühen. Wollte man nun annehmen, dass ein Theil des Wassers von der Phosphorsäure chemisch gebunden in die Verbindung eintrete, so würde nach meiner Vorstellung die Formel =  $H^{5a}\ddot{P}$  +  $(2\ddot{U}a\ddot{P} + \ddot{U})$  +  $24\dot{H}$  werden. Dasselbe Salz wird mit demselben Wassergehalt auch gebildet, wenn man salpetersaures Uranoxyd durch gewöhnliches phosphorsaures Natron zersetzt, oder wenn man Na<sup>3</sup>a nur unvollständig mit salpetersaurem Uranoxyd ausfällt, den ersten Niederschlag abfiltrirt, und dann die durchgegangene Flüssigkeit mit einem Ueberschuss von salpetersaurem Uranoxyd versetzt.

Wird die Lösung von salpetersaurem Uranoxyd mit einem Ueberschuss von Na<sup>5</sup>P versetzt, so schlägt sich ein dunkelgelbes, zusammen gebackenes Salz nieder, welches sich wieder auslöst, wenn man mehr von dem Na<sup>5</sup>P zusetzt. Geschieht dieses nicht, so ist das zuerst Ausgefällte nach der Formel Na Ü<sup>5</sup>P<sup>2</sup>

+ 3H zusammen gesetzt, welche Formel in Na<sup>5</sup>P
+ 5(PP + 2P) + 9H umgesetzt werden muss.

Desselbe Salz wird auch erhalten, wenn man eine
Lösung von Na<sup>5</sup>P mit einer unzureichenden Quantität
von salpetersaurem Uranoxyd versetzt. — Setzt man
hierbei so viel Na<sup>5</sup>P hinzu, dass sich ein bedeutender
Theil von dem Niederschlage wieder aufgelöst hat,
md untersucht man das dann noch Ungelöste, so findet man in den das Salz constituirenden Bestandtheilen andere Verhältnisse, die aber nicht völlig erforscht
worden sind.

Im Zusammenhang hiermit hat Werther zwei im Kineralreiche vorkommende phosphorsaure Uranoxyd-Verbindungen untersucht, und er hat gefunden, dass der Uranit in Betreff seiner Zusammensetzung mit der Formel Ča³P + 2(ŪP + 2Ū) + 24H ausgedrückt werden kann, worin die Kalkerde einem geringen Theil nach durch Baryt ersetzt worden ist. Der Chalkolith ist dagegen eine analoge Kupferverbindung = Ču³P + 2(ÜP + 2Ü) + 24H.

Durch Verdunsten einer Lösung von salpetersaurem oder von essigsaurem Uranoxyd mit einem Ueberschuss von Arseniksäure wird eine Flüssigkeit erbelten, woraus ein Salz in undeutlichen Krystallen
mschiesst, welches im Glühen Wasser, Sauerstoff
und arsenige Säure abgibt, mit Zurücklassung eines
gelb gefärbten basischeren Salzes, welches sich in
Mineralsäuren und in kohlensaurem Ammoniak auflöst,
ber nicht in Essigsäure und in Wasser. Die Zusammensetzung desselben entspricht der Formel ÜÄs
+ 5\hat{\text{H}}, welche Werther jedoch mit Ü\h2\h2\hat{\text{A}}s + 3\hat{\text{H}}

unsdrückt, weil das Salz 3 Atom Wasser bei + 1500

ubgibt.

Setzt man Arseniksäure zu essigsaurem Uranoxyd, so bildet sich ein gelber Niederschlag, welcher § von seinem Wasser bei + 120° verliert, und dessen Zusammensetzung mit der Formel H<sup>3</sup>As + 2 (ÜAs + 2Ū) + 24 H ausgedrückt wird. Dieselbe Verbindung wird auch erhalten, wenn man salpetersaures Uranoxyd mit Arseniksäure kocht, bis ein grosser Theil von der Salpetersäure dabei ausgetrieben worden ist, und dann Wasser hinzufügt, wodurch dieses Salz abgeschieden wird. Setzt man salpetersaures Uranoxyd zu einer Lösung von saurem arseniksauren Kali, so scheidet sich ein blassgelbes Pulver ab, welches von Ü<sup>2</sup>Äs + 6 H ausgemacht zu werden scheint. Aber da es bei der Untersuchung einen geringen Gehalt an Kali und verschiedene Verhältnisse herausstellte, so kann man sich keine sichere Vorstellung über die wahre Zusammensetzung dieses Salzes machen.

Wird salpetersaures Uranoxyd mit einem Ueberschuss von Na<sup>5</sup>Äs versetzt, so schlägt sich das Uranoxyd in Gestalt eines blassgelben schleimigen Pulvers nieder, welches beim Auswaschen mit durch das Filtrum geht. Es muss daher zuerst mit einer Lösung von Salmiak und darauf mit Alkohol gewaschen werden. Beim Erhitzen wird es rothgelb, nimmt aber beim Erkalten seine ursprüngliche Farbe wieder an Durch siedende Essigsäure wird es, wiewohl schwierig zersetzt. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel Na<sup>5</sup>Äs + 2 (ÜÄs + 2Ü) + 15 H.

Durch Kochen der Verbindung HÄs + 2 (ÜÄs + 2 ÜÄs + 2 vi + 24 H mit basischem essigsauren Kupferoxyd hat Werther 1) ferner auch die dem Chalko-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIV, 127.

lich entsprechende Arsenik - Verbindung = Cu As +  $2(\vec{U}\vec{A}s + 2\vec{U}) + 24\vec{H}$  dargestellt. Das Salz verliert dabei seine Farbe und wird grün, indem das von der Arseniksäure gebundene Wasser aus der Verbindung sustritt und durch Kupferoxyd ersetzt wird. Dagegen glückte es nicht, künstlichen Chalkolith darzustellen.

Heintz 1) trennt Talkerde von Kali und Natron Chemische suf die Weise, dass er aus ihrer gemeinschaftlichen Analyse.
Trennung der Lösung in Salzsäure zuerst die Talkerde durch Phos-Talkerde von phorsäure und Ammoniak ausfällt. Nachdem dann die Missigkeit durch Kochen von überschüssigem Ammowirk befreit worden ist, wird die darin vorhandene Phosphorsaure durch salpetersaures oder essigsaures Bleioxyd ausgefällt, der Ueberschuss von dem Bleisalz durch kohlensaures oder kaustisches Ammoniak wieder abgeschieden, und da dann Kali und Natron noch die einzigen Basen in der Lösung sind, so werden diese nach gewöhnlichen Methoden geschieden.

Sonnenschein<sup>2</sup>) wendet zur Trennung dieser Körper kohlensaures Silberoxyd an. Er kocht zu diesen Endzweck die Chlorverbindungen derselben mit kohlensaurem Silberoxyd unter fortwährendem Umribren, siltrirt dann so warm wie möglich und wäscht das Abgeschiedene mit siedendem Wasser aus. Abgeschiedene ist nun ein Gemenge von Talkerde ud Chlorsilber, woraus die erstere durch Salzsäure usgezogen und dann durch Ausfällung als phosphorsure Talkerde bestimmt wird. Die hierdurch von der Takerde befreite Flüssigkeit reagirt stark alkalisch und enthält ein wenig Silberoxyd aufgelöst, welches

Kali und

Natron.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 119.

<sup>2)</sup> Das. LXXIV, S. 313.

<sup>12</sup> 

durch Salzsäure daraus abgeschieden wird. Die Alkalien werden dann daraus nach gewöhnlichen bekannten Methoden bestimmt.

Bestimmung

Fresenius 1) hat gefunden, dass aus einem Geder Thonerde. misch von Thonerde und Eisenoxyd die erstere, wenn das letztere in grösserer Menge darin vorhanden ist, nicht vollständig durch Kali ausgezogen wird. Er hat ferner gefunden, dass die Thonerde nicht vollständig durch Ammoniak ausgefällt wird, wenn man das letztere zu der Flüssigkeit setzt, welche erhalten wird, wenn man die Lösung der Thonerde in Kali mit Salzsäure versetzt, worin organische Körper aufgelöst vorkommen. Er schreibt daher vor, dass man, wenn Thonerde und Bisenoxyd sich in einer Flüssigkeit aufgelöst befinden, das Eisenoxyd zuerst durch schwefligsaures Natron darin zu Oxydul reducirt, dann alles mit kohlensaurem Natron ausfällt und den Niederschlag mit kaustischem Natron auskocht. Die Lösung der Thonerde in dem Natron wird darauf mit Salzsäure im Ueberschuss versetzt, die Lösung mit ein wenig chlorsaurem Kali behandelt, um vorhandene organische Körper zu zerstören, und dann die Thonerde durch Ammoniak vollständig niedergeschlagen.

Scheidung des Nickels von Kobalt.

Liebig<sup>2</sup>) theilt folgende, in mehreren Fällen anwendbare Trennungs-Methode des Nickels von Kobalt mit. Die gemengten Oxyde werden mit Cyanwasserstoffsäure und Kali so lange erwärmt, bis sich alles aufgelöst hat. Man kann dazu auch reines Cyankalium anwenden, welches namentlich frei von cyansaurem Kali ist. Dann wird die Lösung gekocht, wobei überschüssige Cyanwasserstoffsäure weggeht, wäh-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLV, 261.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 244.

rend das Kalium-Kobaltcyanür unter Entwickelung von Wasserstoffgas in Kalium-Kobaltcyanid verwandelt wird. Versetzt man dann die noch warme Flüssigkeit mit reinem geschlämmten Quecksilberoxyd, so schlägt sich alles Nickel daraus nieder, theils als Oxyd md theils als Cyanür, und es kann dann seinem Gewichte nach bestimmt werden. Die von dem Nickel abfiltrirte Flüssigkeit, welche alles Kobalt enthält, wird im Sieden mit schwefelsaurem Kupferoxyd vermischt, wedurch Kupfer-Kobaltcyanid niedergeschlagen wird, welches beim Behandeln mit Kali Kupferoxyd ungelöst lässt, während man eine Lösung von Kalium-Kobaltcyanid bekommt, und da die Zusammensetzung des Kalium-Kobaltcyanids bekannt ist, so kann man sowohl nach diesem, als auch nach dem daraus abgeschiedenen Kupferoxyd die vorhandene Quantität von Kobalt berechnen. Will man jedoch das Kobalt direct bestimmen, so geschieht dieses am besten dadurch, dass man das Kupfer-Kobaltcyanid glüht, den Rückstand in Salzsäure und einigen Tropfen Salpetersäure auflöst, aus der Lösung das Kupfer durch Schwefelwasserstoff ausfällt, und darauf das Kobalt durch kaustisches Kali, worauf man es in Wasserstoffgas reducirt.

methode dieser Metalle vor. Die Lösung derselben in Cyanwasserstoffsäure wird mit Ammoniak in Ueberschuss versetzt und gekocht, worauf Kobaltcyanid und Nickelcyanür in der Lösung vorhanden sind. Wird dann diese Lösung mit Schwefel und Schwefelammonium versetzt, so scheidet sich Schwefelnickel ab, während Kobaltcyanidammonium und Schwefelammonium in der Flüssigkeit aufgelöst bleiben. Aber diese Methode ist nicht genauer geprüft worden, was dagegen mit der vorhergehenden der Fall ist.

Silberprobe.

Als eine einfache qualitative Probe auf Silber empfiehlt Runge 1), dass man den Körper, welcher auf Silber geprüft werden soll, in eine mit Schwefelsäure versetzte Lösung von saurem chromsauren Kali (16 Theile Wasser, 11 Theil chromsaures Kali und 2 Theile Schwefelsäure) taucht, wodurch er sich roth färbt. Am reinen Silber tritt diese Farbe am deutlichsten hervor, aber sie wird in dem Maasse schwächer, wie das Silber mehr Kupfer enthält. Plattirte und versilberte Gegenstände können auf diese Weise ebenfalls geprüft werden.

Bestimmung

H. Rose<sup>2</sup>) bestimmt die Molybdänsäure quantitades Molybdans tiv auf die Weise, dass er sie in Wasserstoffgas glüht, wodurch sie zu Molybdänoxyd reducirt wird. (Wir haben inzwischen im Vorhergehenden, S. 55, gesehen, dass dadurch zwei verschiedene Producte gebildet werden können, nämlich Mo und Mo. Die Operation kann durch Einleiten von Wasserstoffgas in einen Platintiegel geschehen, in dessen Deckel ein Loch eingebohrt worden ist. Ist die Molybdänsäure mit Ammoniak verbunden, so kann sie ebenfalls auf dieselbe Weise behandelt werden.

> Wenn die Molybdänsäure mit einem fixen Alkali verbunden ist, so kann sie nach der Neutralisation mit Salpetersäure durch salpetersaures Quecksilberoxydul vollständig ausgefällt werden. Das molybdansaure Quecksilberoxydul schlägt sich gelb und voluminös nieder, aber es sinkt dann bald zusammen, worauf man es mit einer verdünnten Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul auswäscht, weil es in reinem Wasser etwas auflöslich ist. Dieser Nie-

<sup>1)</sup> Polyt. Centralblatt. Nro 4.

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 319.

derschlag wird auf einem gewogenen Filtrum gesamnelt und nachher in einem Strom von Wasserstoffgas geglüht. Nach der Abscheidung des molybdänsauren Quecksilberoxyduls versetzt man die Flüssigkeit mit ein wenig Schweselsäure und verdunstet sie bis zur Trockne, wodurch das darin vorhandene Quecksilberoxydul in Quecksilberoxyd übergeht, welches nun als basisches schwefelsaures Salz ungelöst zurückbleibt, wenn man die trockne Masse mit Wasser behandelt. Nach der Abscheidung des basischen schwefelsauren Quecksilberoxyds befindet sich dann das schwefelsaure Alkali in der Flüssigkeit aufgelöst, dessen Gewicht auf gewöhnliche Weise bestimmt werden kann.

Werther 1) hat vorgeschlagen, die Arseniksäure, Quantitative wenn sie sich in einer Lösung in Gestalt eines Kali- Bestimmung der Arseniksalzes befindet, dadurch quantitativ zu bestimmen, dass man die Flüssigkeit mit Essigsäure übersättigt und dann essigsaures Uranoxyd im Ueberschuss zusetzt, wodurch arseniksaures Uranoxyd niedergeschlagen wird, welches nach dem Glühen Ü<sup>2</sup>Äs ist. Es nuss dabei zuerst mit einer Lösung von Salmiak und darauf mit Spiritus ausgewaschen werden. Bei der Fällung darf sich kein Ammoniaksalz in der Lösung beinden, weil sonst der Niederschlag Ammoniakbaltig wird, welches beim Glühen des Niederschlags reducirend darauf wirkt. Eben so muss bei der Fäl-Img die Gegenwart von Erden vermieden werden, weil sie dabei sonst mit ausgefällt werden.

Meyer<sup>2</sup>) wendet die Unlöslichkeit des antimon-Scheidung des sauren Natrons in Wasser an, um Antimon von Ar-Arseniks von senik zu trennen. Zu diesem Endzweck verpufft man

<sup>1)</sup> Journ. für práct. Chem. XLIII, 346.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 236.

ein gewisses Gewicht des Gemisches von salpetersaurem Natron mit Verbindungen dieser Metalle in einem Porcellantiegel und erhitzt zuletzt bis zum Schmelzen. Wird die erkaltete und zerriebene Masse dann mit Wasser ausgezogen, so bleibt antimonsaures Natron ungelöst zurück, während sich arseniksaures Natron auflöst.

Schönbein<sup>1</sup>) scheidet Arsenik und Antimon, besonders wenn sie in geringer Menge vorhanden sind, wie dieses z. B. beim Marsh'schen Apparate der Fall ist, dadurch qualitativ von einander, dass er auf eine dazu bestimmte Probe ozonisirte feuchte Lust einwirken lässt. Das Arsenik oxydirt sich dann rasch und schon innerhalb einiger Minuten zu arseniger Säure, welche sich zu einem klaren Liquidum auslöst, während sich das Antimon in Folge seines stärkeren Zusammenhangs langsamer oxydirt und einen weissen Fleck von Antimonsäurehydrat zurücklässt.

Bestimmung von Arsenik, Antimon und Zinn.

H. Rose<sup>2</sup>) wendet folgende Methode an, um eine Verbindung zu analysiren, worin Arsenik, Antimon oder Zinn mit einer alkalischen Base verbunden sind. Man vermischt das Salz mit der 5 bis 8fachen Gewichtsmenge reinem und fein geriebenem Salmiak und erhitzt das Gemenge in einem kleinen Porcellantiegel, auf welchem ein concaver Platindeckel gelegt worden ist, und fährt mit dem Erhitzen fort, bis aller Salmiak verflüchtigt worden ist. Nachdem dieses stattgefunden hat, wird eine neue Portion Salmiak hinzugesetzt, das Erhitzen auf dieselbe Weise wiederholt und so fortgefahren, bis der Rückstand zuletzt ein constantes Gewicht besitzt. Bemerkt man an

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 361.

<sup>2)</sup> Das. LXXIII, 582.

men auch hierauf Salmiak und wiederholt das Erhitzen. Auf diese Weise werden die angeführten Metale in Gestalt von Chlorverbindungen verflüchtigt, dadurch dass das Chlorammonium reducirend wirkt, und Chlorkalium oder Chlornatrium in dem Tiegel zurückbleiben, und sich nicht eher verflüchtigen, bis die Temperatur bedeutend erhöht wird. Die Brauchbarkeit dieser Methode ist durch Analysen von arseniksurem und antimonsaurem Natron, so wie auch zinnsaurem Kali geprüft worden, welche Salze schon früber nach anderen Methoden untersucht worden waren.

Fordos und Gelis 1) haben nun ausführlicher die Quantitative Bestimmung von ihnen angewandte Methode beschrieben, um den des Schwefels. Gehalt an Schwefel in gewissen Oxydationsstufen des Schwefels quantitativ zu bestimmen, worüber schon Einiges im vorigen Jahresberichte, S. 171, angeführt worden ist.

Bestimmungsmethode für die Talkerde durch Phos
phorsäure und der Phosphorsäure durch Talkerde,

beide in Gestalt von phosphorsaurer Ammoniak-Talkerde, zu erforschen. Er hat dabei gefunden, dass

sich die Talkerde immer auf diese Weise bestimmen

lisst, wenn man ein lösliches «phosphorsaures Salz

zur Ausfällung anwendet, dass aber dagegen die Be
stimmung der Phosphorsäure durch Talkerde gewisse

Schwierigkeiten darbietet. Die phosphorsaure Ammo
niak-Talkerde kann nämlich nicht nach dem Auslösen

ia Säuren vollkommen wieder ausgefällt werden, wenn

das Ammoniak im Ueberschuss zugesetzt wird, und

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XXII, 60.

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 137.

wird sie geglüht, wodurch sie sich in sphosphorsaures Salz verwandelt, so bleiben 2 bis 8 Procent in der Lösung zurück, wenn man Ammoniak zu ihrer Lösung in Salpetersäure setzt. Soll die Methode glücken, so muss ein sphosphorsaures Salz vorher in ~ phosphorsaures verwandelt werden und dieses geschieht am besten, dass man es mit der 6fachen Gewichtsmenge eines Gemisches von 1 Atom KC und 1 Atom Na C zusammenschmilzt. Inzwischen zeigen die Verbindungen der & Phosphorsäure mit den alkalischen Erden auch darin Schwierigkeiten, dass sie sich dabei nicht so leicht in aphosphorsaure Salze umsetzen lassen, wenigstens nicht, wenn nicht das Glühen stark und anhaltend geschieht. Behandelt man ein sphosphorsaures Salz mit einer freien Mineralsäure, besonders mit concentrirter Schwefelsäure, so geht es ebenfalls in aphosphorsaures Salz über; diese Umsetzung geschieht jedoch weit unvollständiger, als durch Schmelzen mit Alkali im Ueberschuss.

Trennung der Fresenius<sup>2</sup>) empfiehlt zur Bestimmung der Phosphorsäurephosphorsäure, wo sie sich mit vielem Eisenoxyd und von Eisenoxyd.

alkalischen Erden vorfindet, dass man die Lösung da-

von in Salzsäure mit schwesligsaurem Natron erhitzt, bis die Farbe derselben hellgrün geworden, und die schweslige Säure durch Kochen entsernt worden ist, worauf man einige Tropsen Chlorwasser zusetzt und durch essigsaures Natron basisches phosphorsaures Eisenoxyd niederschlägt. Durch Hinzufügen von mehr Chlorwasser und Kochen, bis die Flüssigkeit klar geworden ist, wird alle Phosphorsäure ausgesällt. Die Phosphorsäure und Eisenoxyd werden nachher durch

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLV, 258.

Assösen in Salzsäure und Zusetzen von Schweselamnonium geschieden.

Wenn sich Thonerde und Phosphorsäure in einem Trennung der Alkali aufgelöst befinden, so trennt sie Fresenius 1) Phosphorsäure und die Weise von einander, dass er die Flüssigkeit zwächst mit etwas Salzsäure übersättigt und mit chlorsaurem Kali kocht, um organische Stoffe darin zu zerstören, wenn sie darin vorhanden seyn sollten, und dann mit Ammoniak ausfällt, nachdem vorher ein wenig Chlorbarium zugesetzt worden ist. Der Riederschlag wird in Salzsäure gelöst, die Lösung in der Wärme mit Chlorbarium gesättigt, dann kaustisches Natron hinzugesetzt und erwärmt, wobei sich nun die Thonerde auflöst, während die Phosphorsäure mit dem Baryt verbunden zurückbleibt. Die Bestandtheile werden darauf nach schon bekannten Methoden geschieden.

Vohl<sup>2</sup>) hat eine von ihm angewandte Methode Bestimmung bekannt gemacht, um mit grösster Genauigkeit die der Kohlensäure. Quantität von Kohlensäure zu bestimmen, welche sich in einer ihrer Verbindungen befindet. Die Methode kann nicht kurz und ohne Zeichnung mitgetheilt werden, und da Vohl ausserdem dabei in eine Menge von Specialitäten eingeht, so glaube ich hier nur auf die Abhandlung hinweisen zu müssen.

Fehling<sup>5</sup>) hat einige Versuche angestellt, umBrom in Salz-Brom in Salzsoolen quantitativ zu bestimmen. Da er <sup>soolen</sup>. bei vorläufigen Prüfungen gefunden hatte, dass der Gehalt an Brom nicht grösser war, als 0,02 Grammen in 60 Grammen Mutterlauge, so bereitete er sich 10

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLV, 258.

<sup>2)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXVI, 247. 377.

<sup>3)</sup> Journ. für pract. Chem. XLV, 269.

verschiedene Probe-Flüssigkeiten, welche auf 60 Grammen reinen Kochsalzes mit so viel Bromkalium versetzt wurden, dass der Bromgehalt darin von 0,002 bis 0,02 variirte. Wenn dann diese Probe-Flüssigkeiten mit ihrem gleichen Volum Aether vermischt und mit etwas Chlorwasser versetzt wurden (zu wenig und zu viel Chlor ist nachtheilig, weil die Farbe in beiden Fällen schwächer wird, wie wenn man die richtige Quantität getroffen hat), so erhielt er 10 Flüssigkeiten, welche durch die ungleiche Farbe-Intensität, die dabei der Aether angenommen hatte, zur Vergleichung mit den Salzlaugen, welche der Prüfung unterworfen wurden, dienten. Er giebt an, dass er auf diese Weise einen Bromgehalt von Rodoo bis 50000 in einer Lauge mit Sicherheit hätte bestimmen können.

Er hat jedoch den so gefundenen Gehalt an Brom noch auf andere Weise controllirt. Da er nämlich gefunden hatte, dass sich Bromsilber in den ersten Portionen der Fällungen befindet, welche beim Vermischen einer Brom-haltigen, an Salzsäure sehr reichen Flüssigkeit, mit salpetersaurem Silberoxyd erhalten werden, so concentrirte er so zu sagen auf diese Weise den in der Salzlauge vorhandenen Bromgehalt dadurch, dass er die Silberlösung in der Wärme zusetzte. Das dabei erhaltene Gemisch von Chlor und Bromsilber wurde gewogen und darauf nach Berzelius Methode mit Chlorgas in der Wärme behandelt, wobei man bekanntlich nach dem Gewichts-Verlust den darin enthaltenen Bromgehalt berechnen kann. auf diese Weise gefundene Bromgehalt stimmte mit dem überein, welche durch Vergleichung der Färbung des Aethers erhalten war.

Nöllner 1) hat eine Methode beschrieben, welche er anwendet, um bei gewissen technischen Zwecken de Quantität von Stickstoff zu bestimmen, welche in einem Körper enthalten ist. Das Material wird mit Kalkhydrat in einem Rohr vermischt, und einer allmilig steigenden Erhitzung ausgesetzt, gleichwie bei einer gewöhnlichen Verbrennungs-Analyse organischer Körper, und das Ammoniakgas, welches dann entwickelt wird, in einer Lösung von Weinsäure in Alkohol aufgefangen. Dabei schlägt sich saures weinsaures Ammoniumoxyd nieder, welches mit Alkohol rein gewaschen und gewogen wird, worauf man danach den Gehalt an Stickstoff berechnet. Er glaubt, dass das saure weinsaure Ammoniumoxyd für diesen Fall besser sey, als Ammonium-Platinchlorid, welches man sonst bei diesen Verbrennungen anwendet, theils weil man sich leichter reine Weinsäure als reines Platinchlorid verschaffen könne, theils weil das saure weinsaure Salz nicht so schwer wie die Platinverbindung wäre, so dass es bei einerlei Volum mehr Stickstoff enthalte als das letztere. Anstatt des von Will und Varrentrapp angewandten Kugel-Apparats wendet Nöllner drei mit einander durch Röhren in Verbindung gesetzte Opodeldoc-Flaschen an, welche die Lösung der Weinsäure enthalten, und welche also zur Aufnahme des bei der Verbrennung gebildeten Ammoniaks dienen.

Nesbit<sup>2</sup>) hat gefunden, dass sich der Gehalt an Stickstoff in salpetersauren Salzen vollkommen in Ammoniak verwandeln lässt, wenn man ein solches Salz mit einer freien Säure auf ein Salz einwirken

<sup>1)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXVI, 314.

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quaterly Journal, I, 281.

lässt, welches sich in Säuren mit Entwickelung von Wasserstoffgas auflöst. Am hesten ist es dabei, Zink anzuwenden und davon 20 bis 30 Mal so viel zu nehmen, wie das Salz beträgt, welches untersucht werden soll. Das Zink wird zuerst mit ein wenig Wasser übergossen und die für die Lösung desselben erforderliche Quantität von Säure abgewogen, und 10 von derselben aufgegossen. Wenn dann die Gas-Entwickelung angefangen hat, so setzt man eine geringe Quantität von dem in Wasser aufgelöstem salpetersauren Salz zu dem Zink, und sorgt dafür, dass das Gefüss, worin sich dasselbe befindet, kalt erhalten wird. Man setzt darauf allmälig von der Säure und dem Salz hinzu, aber in dem Verhältnisse, dass ungefähr 1 von der Säure noch übrig ist, nachdem schon alles Salz und das Waschwasser, womit die Lösung desselben aus dem Gefässe nachgespült wurde, in das Lösungs-Gefäss für das Zink gekommen ist. Dann giesst man den restirenden Theil von der Säure Nach völlig beendigter Gas-Entwickelung wird hierauf das ungelöste Zink abfiltrirt und mit ein wenig Wasser gewaschen. Die Lösung des Zinks wird mit Kalkhydrat oder kaustischem Kali destillirt und das dabei überdestillirende Ammoniak auf die Weise quantitativ bestimmt, dass man es mit einer Säure von bestimmter Stärke neutralisirt. Bei einer Bestimmung des Stickstoff nach dieser Methode muss man genau darauf achten, dass die Gas-Entwickelung nicht zu rasch stattfindet, weil sich sonst die Flüssigkeit durch das raschere Lösen des Zinks erwärmt und in Folge dessen leicht Stickstoff in Gestalt von Stickoxyd weggehen kann. Diese Methode ist durch einige Analysen der salpetersauren Salze von Kali, Baryt und Blei controllirt worden, wobei

sie sehr befriedigende Resultate lieferte. Nesbit giebt an, dass er auch einige Versuche über das Verhalten organischer Alkaloide und deren Metamorphosen unter der Einwirkung von Wasserstoff in Statu nascenti angestellt habe, aber er hat diese Untersuchung nicht verfolgt, ungeachtet er glaubt, dass dabei sehr wichtige Beobachtungen und Resultate erhalten werden könnten, um die innere Constitution derselben zu beurtheilen. Caffein und Chinin geben dabei ihren ganzen Gehalt an Stickstoff in Gestalt von Ammoniak ab, aber Harnstoff liefert dadurch nur die Hälfte seines Stickstoffs als Ammoniak, während die andere Hälfte des Stickstoffs in Gestalt einer Cyanverbindung zu bleiben scheint.

H. Rose 1) hat eine grosse Anzahl von Versu- Anwendung chen mit Salmiak angestellt, und er hat dabei meh-des Salmiaks rere Fälle beobachtet, für welche man dieses Salz in schen Analyder chemischen Analyse anwenden kann. die Titansäure nicht im Gewicht verändert, wenn man sie mit Salmiak gemengt glüht, so versuchte er, damit de Verbindungen der Titansäure mit Alkalien zu malysiren. Dadurch entstehen nämlich freie Titansture und Verbindungen der Alkali-Metalle mit Chlor, md aus dem beobachteten Gewichts-Unterschied kann darauf berechnet werden, in welchen Quantitäten die Tstansaure und das Alkali verbunden waren. Die auf dese Weise berechnete procentische Zusammensetzung kann ausserdem dadurch controllirt werden, dass man, wenn weiter keine Gewichts-Veränderung mehr stattfindet, die Chlorverbindung mit Wasser auszieht, wobei die Titansäure unaufgelöst bleibt. Auf diese Weise hat er das saure titansaure Kali analysirt, welches

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIV, 562.

sich unter einem Mikroscope vollkommen krystallinisch zeigte, und welches nach dem Trocknen bei + 100° nach der Formel KTi + 3H zusammengesetzt ist. - Das saure titansaure Natron, welches nicht krystallinisch ist, war nach der Formel Na²Ti³ + 5H zusammengesetzt.

Schweselsaures Kali verwandelt sich durch Glühen mit Salmiak vollständig in Chlorkalium. Auf dieselbe Weise wird auch schweselsaurer Baryt zersetzt, wenn man ihn mit Salmiak glüht, wiewohl es selbst durch wiederholtes Vermischen und Glühen mit Salmiak fast nicht möglich wird, ihn vollständig zu zersetzen. Schweselsaure Talkerde wird nicht dadurch zersetzt.

Selensaurer Baryt verwandelt sich dabei in ein Gemenge von selensaurem Baryt, Chlorbarium und metallischem Selen.

Thonerde verstüchtigt sich grösstentheils, wenn man sie im Glühen mit Salmiak behandelt. Aber durch fortgesetztes Glühen nimmt ein kleiner Theil davon eine so bedeutende Dichtigkeit an, dass sie der Einwirkung des Salmiaks widersteht. Schweselsaure Thonerde verslüchtigt sich dagegen vollständig. Alaun wird dabei zwar vollständig zersetzt, aber der Rückstand ist nicht reines Chlorkalium, sondern er wird von einer schwierig zu verslüchtigenden Verbindung von Chlorkalium und Chloraluminium ausgemacht.

Beryllerde verhält sich ähnlich wie Thonerde. Durch Glühen von Eisenoxyd mit Salmiak verslüchtigt sich ein bedeutender Theil Eisenchlorid, während eine bedeutende Quantität Eisenoxyd sich auf dem Deckel des Tiegels in krystallinischer Form absetzt. Manganoxyd geht dadurch in Manganchlorür über, in-

zwischen wird dabei in Folge von Oxydation auch etwas Manganoxydul gebildet. Die Oxyde von Nickel und Kobalt verwandeln sich dabei in regulinische Metalle. Arsenik-Nickel wird dabei nur partiell zersetzt, indem Arsenik verflüchtigt wird und Chlormetall zurückbleibt. Wismuthoxyd wird zu metallischem Wismuth reducirt

Chlorsilber verändert sich nicht, und Silberoxyd giebt ein Gemenge von metallischem Silber und Chlorsilber. Antimonsilber wird unvollständig zersetzt. Bleioxyd verwandelt sich in Chlorblei, welches sich bei dem Glühen mit dem Salmiak verflüchtigt. Schwefelblei verwandelt sich zuerst in ein Gemenge von Schwefelblei und Salmiak, aber durch fortgesetzte Behandlung mit Salmiak wird es vollständig zersetzt und verflüchtigt. Zinkoxyd verflüchtigt sich als Chlorzink, wiewohl schwierig beim Abschluss der Luft. Schwefelsaures Zinkoxyd verhält sich eben so. Chromoxyd wird nicht dadurch verändert, aber schwefelsaures Chromoxyd-Kali und chromsaures Kali geben ein Gemenge von Chromoxyd und Chlorkalium. Salpetersaures Uranoxyd verwandelt sich in Uranoxydul.

Kieselsäure verändert sich zwar etwas im Gewicht, aber sie nimmt durch fortgesetztes Glühen eine solche Dichtigkeit an, dass sie nicht weiter mehr angegriffen wird. Kieselsaures Natron wird wenig angegriffen.

Phosphorsaures Natron erleidet eine partielle Zersetzung, wobei etwas Chlornatrium gebildet wird. Durch fortgesetztes Glühen beim Zutritt der Lust geht Chlorwasserstoffsäure weg, während phosphorsaures Natron wieder gebildet wird, wodurch eine abwechselnde Vermehrung und Verminderung im Gewicht der Masse stattsindet. Phosphorsaurer Baryt verhält sich eben so. Hierbei werden analoge Verbindungen wie Apatit und Grünbleierz gebildet. Phosphorsaurer Kalk verändert beim Glühen mit Salmiak nicht sein Gewicht.

Was die Verbindungen der Antimonsäure und Arseniksäure mit Alkalien anbetrifft, so ist derselben schon im Vorhergehenden, S. 182, Erwähnung geschehen. Aber der arseniksaure Kalk wird auch durch

Glühen mit Salmiak vollständig zersetzt. Dagegen wird nicht die arseniksaure Talkerde angegriffen.

Borax verändert sich nicht durch Glüben mit Salmiak. Die Verbindungen von Fluor, Brom und Jod werden nur partiell zersetzt. Salpetersaures Kali

verwandelt sich dabei leicht in Chlorkalium.

Anwendung wasserstoffs Analyse.

Ebelmen 1) hat angegeben, dass wenn des Schwesel-Schweselwasserstoffgas im Glühen über ein Gemenge von Manganoxyd mit entweder Nickeloxyd oder Kozur chemischen baltoxyd geleitet hat, nachher durch verdünnte Salzsäure nur das Mangan ausgezogen wird, während die Schweselverbindung des anderen Metalls ungelöst zu-Man kann sich daher dieser Methode rückbleibt. zur quantitativen Trennung derselben bedienen.

Wird arseniksaures Zinnoxyd in Schwefelwasserstoff geglüht, so verflüchtigt sich alles Arsenik als Schwefelarsenik, während Schwefelzinn zurückbleibt Auf dieselbe Weise soll man alles Arsenik aus arseniksaurem Eisenoxyd scheiden und das Oxyd als

Schweseleisen erhalten können.

neralwasser.

Organische Dupasquier<sup>2</sup>) wendet Goldchlorid zur Entde-Stoffe in Mi-ckung organischer Körper in einem Mineralwasser an. Setzt man Goldchlorid zu einem solchen Wasser, welches nur eine unbedeutende Spur von organischen Stoffen enthält, so behält es im Sieden seine gelbe Farbe. Ist aber der organische Körper in grösseren Mengen vorhanden, so färbt es sich dabei mehr oder weniger unter Abscheidung von metallischem Gold bei dem Kochen. Forchhammer 5) wendet zu diesem Endzweck übermangansaures Kali an, und er bemerkt, dass der Zusatz von diesem Salz, welcher im aufgelösten Zustande und im Sieden geschehen muss, im directen Verhältnisse zu der Quantität von organischen Körpern stehe, welche in dem Wasser aufgelöst vorhanden sind.

<sup>1)</sup> L'Instit. 119.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XIII, 164.

<sup>3)</sup> Öfvers. af K. Vet. Acad. Förhandl. VI, 163

## Pflanzenchemie.

Frem y 1) hat sehr schöne Untersuchungen über das Reifen der Früchte ausgeführt. Er ist dabei zu gewissen allgemeinen Resultaten gekommen, über die ich hier wohl Bericht zu erstatten haben würde, aber da sie sich auf eine Menge von Einzelheiten gründen, die unter sich im Zusammenhang stehen, und welche de Metamorphosen der Körper berühren, welche mit dem Pektin verwandt sind, so will ich weiter unten in einem Zusammenhange Alles das anführen, was Frem y in dieser Beziehung geleistet hat.

Chatin<sup>2</sup>) hat die Einwirkung der arsenigen Säure Einfluss der suf Pflanzen studirt. Er hat angeblich die Beobachung gemacht, dass wenn man die Wurzeln einer Menze entblösst und sie mit einem Wasser begiesst, velches nur 2000 seines Gewichts arseniger Säure enthält, die Pflanze fast niemals in den drei ersteren Tagen abstirbt, und dass sie selbst nachher fortleben kann, indem sie nur in einen Kränklichen Zustand versetzt wird, der das Wachsthum der Pflanze verhindert, so dass die Blätter gelb und zuweilen trocken werden. Im Uebrigen hat die Abhandlung ein mehr

Reisen der Früchte.

arsenigen Säure auf Pflanzen.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 1.

<sup>2)</sup> Das. XXIII, 105.

pflanzenphysiologisches Interesse. Filhol¹) giebt an, dass er die Angaben von Chatin meistens bestätigt gefunden habe.

Einfluss der Bildung von

Liebig<sup>2</sup>) hat auf den, von jedem Chemiker schon Zeit auf die beobachteten Einfluss aufmerksam gemacht, welchen Verbindungen.die Zeit auf die Bildung gewisser chemischer Verbindungen ausübt. Als Beispiel dafür hat er den Umstand hervorgehoben, dass Oxalsäure, wenn man sie bis zur völligen Sättigung in heissem Alkohol auflöst, beim Erkalten grösstentheils wieder auskrystallisirt, dass aber, wenn man die Lösung eine Zeitlang an einem + 40° bis 60° warmen Orte stehen lässt, viel weniger davon wieder anschiesst. In dem letzteren Falle kann man nachher in der Lösung sowohl saures als auch neutrales oxalsaures Aethyloxyd nachweisen. Dasselbe findet statt, wenn man Hippursäure auf dieselbe Weise behandelt. Inzwischen geschieht diess nicht mit allen Säuren, z. B. nicht mit der Benzoësäure, von der eine völlig gesättigte Lösung in Alkohol längere Zeit heiss erhalten werder kann, und welche dann doch beim Erkalten wieder auskrystallisirt. Vermischt man die Lösung mit einigen Tropfen von einem Alkohol, der mit Salzsäuregas gesättigt worden ist, so bildet sich bald Benzoeäther

Mellithsäure.

Diesel<sup>5</sup>), Erdmann<sup>4</sup>), Marchand und Schwarz<sup>5</sup> haben im Laufe dieses Jahres die Mellithsäure bear beitet. Die sel giebt an, dass man den Honigstein mit kohlensaurem Ammoniak nur unvollständig zersetzen könne, und dass die mit diesem daraus dar

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XIV, 401.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. LXV, 350.

<sup>3)</sup> Archiv der Pharm. LIII, 299.

<sup>4)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIII, 129.

<sup>5)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 46.

gestellte Lösung eine huminartige Säure eingemengt entalte, welche von der Braunkohle herrührt, die dem Honigstein anhängt. Er bereitet daher die Säure mf die Weise, dass er das Mineral mit warmem Wasser behandelt, dem so viel Salpetersäure zugesetzt worden ist, als zur Zerstörung der huminartigen Säure erforderlich ist. Die Lösung wird darauf a Ausfallung der Thonerde mit kohlensaurem Ammoniak versetzt, und die davon abfiltrirte Flüssigkeit derch essignaures Bleioxyd ausgefällt, wodurch ein Gemenge von mellithsaurem and kohlensaurem Bleioxyd niedergeschlagen wird. Dieses Gemenge wird asgewaschen, mit Wasser angerührt, durch Schweselwasserstoff zersetzt, die Lösung der freigemachten Soure abfiltrirt und durch Verdunsten krystallisirt, wobei man sie in kleinen Körnern angeschossen erhält. List man sie dann in Alkohol, was schwierig geschieht, so schiesst sie daraus nicht mehr in Körnern sondern in Nadeln an.

Melithsture nach den bis jetzt angewandten Methoten weder für sich noch in ihren Salzen rein erhalten werde, sondern dass dann stets geringe Quantitäten von Ammoniak darin enthalten seyen. Rein wird sie dagegen durch Behandlung ihres Ammoniumoxydakes mit Baryt erhalten, worauf man das gebildete Salz derselben mit Baryt durch Schwefelsäure zertetzt, die von dem Barytsalz abfiltrirte Lösung krystallisirt und die dabei erhaltene Säure umkrystallisirt. Auch wird sie dadurch rein erhalten, dass man sie mehrere Male nach einander durch Fällung mit essigsaurem Bleioxyd in Bleisalz verwandelt und dieses durch Schwefelwasserstoff zersetzt.

Schwarz hat gefunden, dass das Silberoxydsalz

der Mellithsäure frei von eingemengtem Ammoniumoxyd erhalten werden kann, wenn man eine siedend heisse Lösung von salpetersaurem Silberoxyd tropfenweise mit einer Lösung von mellithsaurem Ammoniumoxyd versetzt, und er schreibt daher zur Bereitung einer reinen Mellithsäure vor, auf die angeführte Weise das Silbersalz davon zu bereiten und dieses durch Salzsäure zu zersetzen. Dadurch wird dann eine Säure erhalten, welche nach dem Trocknen über Schwefelsäure im lustleeren Raume nur noch eine Spur von Feuchtigkeit bei + 200° verliert, und welche sich bei der Analyse nach der Formel C4O3 + H zusammengesetzt zeigte. Sowohl aus dieser Analyse als auch aus denen, welche von Erdmann, Marchand und Schwarz mit mehreren Salzen ausgeführt worden sind, folgt nun, dass die wasserfreie Mellithsäure =  $C^4O^5$  ist, und dass die Unsicherheit, welche bis jetzt noch in der Kenntniss der richtigen Constitution dieser Säure bestand, davon herrührte, dass die Säure oder die von ihr analysirten Salze in Folge des darin eingemengten Ammoniumoxydsalzes eine geringe Menge von Wasserstoff enthalten haiten.

Das Silberoxydsalz, AgC<sup>4</sup>O<sup>5</sup>, welches nach dem Trocknen bei + 100° nur noch einen Gehalt von 0,13 Procent Wasserstoff zeigte, während 1 Aequivalent davon einen procentischen Wasserstoffgehalt von 0,61 voraussetzt, ist völlig wasserfrei und scheint unter einem Mikroscope von einem krystallinischen, glänzenden, schuppigen Pulver ausgemacht zu werden, welches aus farblosen, durchsichtigen, quadratischen Tafeln besteht. Ist das Salz Ammoniak-haltig, so färbt es sich beim Erhitzen violettbraun, während

des reine Salz eine Temperatur von + 200° verträgt, des sich zu verändern.

Das Bleiowydsalz, nach dem Trocknen bei + 180° = PbC+0<sup>5</sup>, wird erhalten, wenn man eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd, besonders im Sieden, mit einer Lösung von freier Mellithsäure fällt. Dieses Salz hält gern Wasser zurück, und bei + 100° scheint es noch 1 Atom davon zurückzuhalten. Das bei + 180° getrocknete Salz gab jedoch beim Verbrennen ur 0,26 Procent Wasserstoff.

Das Natronsalz wird mit einem ungleichen Wassergehalt erhalten. Beim freiwilligen Verdunsten in der Kälte schiesst es in grossen, unregelmässigen Krystallen an, welche nach der Formel NaC+O5 + 6H usammengesetzt sind, und welche bei + 160° das Wasser verlieren. Aus einer warmen concentrirten Lösung schiesst es beim Erkalten in breiten, dünnen Nadeln an, zusammengesetzt nach der Formel NaC+O5 + 6H, und welche 3 Atome Wasser bei + 100° verlieren.

Das Kalisalz schiesst in Krystallen an, welche dem rhombischen System angehören, und welche mach der Formel KC+O<sup>5</sup> + 3H zusammengesetzt sind. Die Krystalle verwittern leicht. — Setzt man freie Mellithsäure zu einer concentrirten Lösung von dem meutralen Salze, so schlägt sich ein feines Krystallpulver nieder, welches durch Umkrystallisiren in kleimen, perlmutterglänzenden, breiten Krystallen erhalten wird, und welches ein anderthalbsaures mellithsaures Mak ist = 2K + 3C+O<sup>5</sup> + 9H. Es wäre von Interesse gewesen zu prüfen, wie viel Wasser durch Trocknen in erhöhter Temperatur ausgetrieben werden kann, weil man die rationelle Zusammensetzung

desselben der Formel 2KC<sup>4</sup>O<sup>5</sup> + HC<sup>4</sup>O<sup>5</sup> + 8H entsprechend vermuthen kann.

Neutrales mellithsaures Ammoniumoxyd ist in nicht verwittertem Zustande nach der Formel NH+C+O5 + 3H zusammengesetzt. Das verwitterte Salz enthält 1 Atom Wasser weniger. Löst man dieses Salz in wenig Wasser und vermischt man die Lösung mit concentrirtem Ammoniak, so scheidet sich das Salz als ein feines Pulver daraus ab, welches sich allmälig zu deutlichen Krystallen vereinigt, welche aber dieselbe Zusammensetzung haben. Dieses Salz ist isomorph mit dem neutralen Kalisalze. — Zersetzt man den Niederschlag durch Schwefelwasserstoff, welcher beim Vermischen von schwefelsaurem Kupferoxyd mit neutralem mellithsaurem Ammoniumoxyd erhalten wird, so bekommt man beim Verdunsten der Flüssigkeit ein in rhombischen Krystallen angeschossenes Salz, welches dreifach-mellithsaures Ammoniumoxyd =  $N\dot{H}^4$  +  $3C^4O^5$  +  $6\dot{H}$  ist. Dieses Salz ist es, welches nach Wöhler's Versuchen gebildet wird, wenn man Euchronsäure mit Wasser bei + 2000 behandelt. Der Wasserverlust in höherer Temperatur ist für dieses Salz nicht bestimmt worden.

Mellithsaures Kupferoxyd schlägt sich Kali-haltig nieder, wenn man ein Kupfersalz mit mellithsaurem Kali ausfällt. Setzt man dagegen freie Mellithsäure zu essigsaurem Kupferoxyd in der Kälte, so bildet sich bei einer gewissen Concentration eine dicke hellblaue Gelée, worin sich nach einiger Zeit schöne dunkelblaue Krystalle bilden, zusammengesetzt nach der Formel 2Ču + 3C+O<sup>5</sup> + 12H. — Vermischt man dagegen die Mellithsäure im Sieden mit essigsaurem Kupferoxyd, so erhält man einen flockigen

Niederschlag, der beim Waschen krystallinisch wird, vobei er aber Säure abgiebt. Das dann übrig bleibende Salz wird von CuC<sup>4</sup>O<sup>3</sup> + 4H ausgemacht. Bei + 100° verliert es 3 Atome Wasser, während das Salz eine grüne Farbe annimmt, aber das vierte Wasseratom wird noch nicht völlig bei + 230° ausgetrieben. — Fällt man schwefelsaures Kupferoxyd mit neutralem mellithsaurem Ammoniumoxyd, so entsteht ein schönes himmelblaues Salz, welches mikroscopische Krystalle bildet und welches nach der Fornel 3CuC+O5H + NH+C+O5 + 15H zusammengesetzt ist. Dasselbe verliert durch Trocknen bei + 1200 die in der Formel bezeichneten 15 Atome Was-Die Flüssigkeit aus welcher dieses letzte Salz ausgefällt worden ist, enthält Mellithsäure, und selzt man Ammoniak hinzu, so schlägt sich ein hellgrunes basisches Salz nieder, welches ausser Kupferoxyd und Mellithsäure auch Schwefelsäure und Ammoniak enthält, von dem letzteren jedoch nur 1k Die übrigen Elemente zeigten sich bei der Analyse mit der Formel Ču<sup>8</sup>(C<sup>4</sup>O<sup>5</sup>)<sup>3</sup> + 2Ču<sup>2</sup>S̄ + 18Ḣ Aber wahrscheinlich ist dieser ibereinzustimmen. Niederschlag ein Gemenge von zwei Salzen.

Mellithsaure Kalkerde fällt Ammoniak-haltig nieder, wenn man Chlorcalcium mit mellithsaurem Ammoniumoxyd fällt. Der Niederschlag ist nach der Formel CaC<sup>4</sup>O<sup>5</sup> + 6H zusammengesetzt, und er verhert 5 Atome Wasser bei + 130°.

Mellithsaure Baryterde schlägt sich als eine dicke geleesormige Masse nieder, die aber dann bald zu glinzenden Krystallschuppen zusammensinkt. Aus sehr verdünnten Lösungen wird sie in seinen Nadeln schalten. Beim Erhitzen bis zu + 100° verliert sie

nur hygroscopisches Wasser, worauf sie von BaC+0<sup>5</sup> + H ausgemacht wird. Das Wasseratom geht erst bei + 330<sup>0</sup> daraus weg. Bei der Bereitung dieses Salzes scheint sich zuweilen ein saures Salz demselben einzumischen.

Mellithsaures Aethyloxyd konnte Schwarz nicht darstellen, weder durch Destillation der Mellithsäure mit Schwefelsäure und Alkohol, noch durch Einleiten von Salzsäure- oder schwesligsaurem Gas in ein Gemisch von Mellithsäure und Alkohol, so wie auch nicht durch Destillation von mellithsaurem Ammoniumoxyd mit schwefelsaurem Aethyloxyd-Kalk. glaubt daher, dass eine solche Verbindung nicht exi-Erdmann und Marchand haben sie jedoch dargestellt, wiewohl in saurem Zustande, indem sie eine etwas Schwefelsäure enthaltende Mellithsäure anhaltend mit absolutem Alkohol kochten. Wurde die Flüssigkeit dann mit Baryt gesättigt und die Lösung nach dem Filtriren verdunstet, so hinterblieb ein gummiartiges Barytsalz, welches sich, ähnlich wie buttersaure Baryterde, in Wasser auflöste, während es sich dabei in einer eigenthümlichen Bewegung befand. Dieses Salz fängt schon bei + 100° an sich zu zersetzen; aber beim Glühen lässt es reine kohlensaure Baryterde zurück. Nach dem Trocknen über Schwefelsäure im lustleeren Raume gab es bei der Analyse solche Resultate, dass diese mit der Formel BaC<sup>4</sup>O<sup>5</sup> + C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>OC<sup>4</sup>O<sup>5</sup> übereinstimmten, so dass es. also mellithsaure Aethyloxyd-Baryterde war. Die Bestimmung des Gehalts an Kohlenstoff war bei ihrer Analyse jedoch keineswegs scharf. Erdmann und Marchand geben an, dass sie auch das neutrale mellithsaure Aethyloxyd dargestellt hätten, aber es

sey ihnen noch nicht geglückt, dasselbe völlig rein zu erhalten.

Schwarz hat bei seiner Untersuchung auch die Euchronsäure. Versuche wiederholt, welche zuerst von Wöhler Bimellithoniagestellt worden sind, und wobei dieser ausgezeichnete Chemiker die Körper entdeckte, welche derselbe Paramid und Euchronsäure genannt hat. Schwarz bereitete die Euchronsäure auf die Weise, dass er mellithsaures Ammoniumoxyd über freiem Feuer und mter stetem Umrühren so lange erhitzte, daran noch einen Geruch nach Ammoniak bemerkte, und bis sich das Salz in ein blassgelbes Pulver verwandelt hatte. Das dabei zurückbleibende Gemisch von Paramid und euchronsaurem Ammoniumoxyd wurde mehrere Male nach einander mit + 30° bis 400 warmem Wasser behandelt, worin sich das letztere Salz auflöste, und woraus er dann die Euchronsiere mit Salzsäure niederschlug. Er reinigte sie dan dadurch, dass er sie in warmem Wasser und etwas verdünnter Salpetersäure oder Salzsäure auflöste ud dann wieder krystallisiren liess. Die Mutterlaugen, welche noch Euchronsäure enthalten, werden durch Kochen mit kaustischem Ammoniak in mellithsæres Ammoniumoxyd verwandelt und aus der Lösung desselben die Mellithsäure durch ein Barytoder Kupfersalz niedergeschlagen. Schwarz hat die Euchronsäure analysirt und dadurch die Wöhler dafür gefundene Formel =  $2M + C^4N + 2H$ bestätigt, worin M die wasserfreie Mellithsäure = C4O5 msdrückt. Er hat ferner das Silbersalz der Euchronsaure dargestellt, worin die 2 Atome Wasser, welche die Formel ausweist, durch 2 Atome Silberexydersetzt worden sind. Da es hiernach, gleichwie

auch nach den Reactions-Verhältnissen dieser Säure scheinen will, dass sie nichts anderes ist als Mellithsäure, welche sich mit der Stickstoffverbindung oder dem Nitryl des Mellithsäure-Radicals (des 4 atomigen Kohlenstoffs) gepaart hat, und da sie in Folge dessen rationell Bimellithonitrylsäure genannt werden muss, so werde ich im Folgenden diesen Namen gebrauchen. Schwarz bemerkt, dass es schwierig sey, die Salze der Bimellithonitrylsäure rein darzustellen, weil sie leicht mit mellithsauren Salzen gemengt erhalten werden. Durch Eintropfen von Barytwasser in eine, überschüssige Säure enthaltende, warme Lösung derselben hat er ein saures Barytsalz dargestellt, zusammengesetzt nach der Formel BaHM + C4O5, so dass es also eine dem bereits bekannten gelben Bleisalz analoge Zusammensetzung hat.

Paramid, Me!— Die procentische Zusammensetzung des Paramids lithonitrylsäure.

und die von Wöhler bereits für diesen Körper gegebene empirische Formel = C\*NHO\* sind ebenfalls von Schwarz bestätigt worden. Da jedoch aus Wöhlers Versuchen zu folgen schien, dass dieser Körper nicht das sey, was man jetzt eigentlich unter Amid versteht, sondern dass er vielmehr die Rolle einer schwachen Säure spiele, welche 1 Atom Basis sättigt, so will ich sie Mellithonitrylsäure nennen und sie mit der Formel M + C\*N + H bezeichnen.

Paramidsäure, Das Verhalten der Mellithonitrylsäure gegen Alkali Mellithomelli-ist schon aus den älteren Versuchen bekannt, dass sie nämlich dabei in Bimellithonitrylsäure und darauf in Mellithsäure übergeht. Schwarz hat nun gefunden, dass sie beim Behandeln mit Ammoniak sogleich gelb, voluminös und dann theilweise aufgelöst wird, und dass diese Lösung in einigen Tagen ganz und

gen die frisch bereitete Lösung in Ammoniak sogleich mit Salzsäure vermischt, so schlägt sich ein weisser Körper daraus nieder, welcher sich unter einem Mikroscope aus feinen Krystallen bestehend zeigt. Er löst sich in warmem Wasser, aber er scheidet sich beim Erkalten daraus wieder ab, giebt mit Zink dieselbe blaue Reaction, wie die Bimellithonitrylsäure, löst sich in Ammoniak und wird durch Salzsäure daraus wieder niedergeschlagen. Schwarz hat diesen Körper Paramidsäure genannt, und er repräsentit ihn mit der Formel C<sup>24</sup>H<sup>5</sup>N<sup>5</sup>O<sup>14</sup>. Die gefundene procentische Zusammensetzung war folgende:

	Gef	Berechnet	
Kohlenstoff	47,150	47,346	47,563
Wasserstoff	2,041	2,166	1,647
Stickstoff	13,784		13,855
Sauerstoff			36,935.

Nach dieser Zusammensetzung scheint es, dass dieser Körper dadurch gebildet wird, dass sich die Elemente von 3 Atomen Mellithonitrylsäure mit den Elementen von 3 Atomen Wasser vereinigen, oder dadurch, dass 2 Atome Bimellithonitrylsäure 1 Doppelatom Ammoniak und 2 Atome Wasser aufnehmen. lazwischen kann immer die Frage aufgeworfen werden, ob nicht diese sogenannte Paramidsäure ein saures Ammoniumoxydsalz sey, zu welcher Vermuthung auch die Bereitungsweise derselben eine Veranlassung geben kann, dass nur ein saures Salz abgeschieden wird, wenn man die in Wasser lösliche Ammoniak-Verbindung mit Salzsäure behandelt, und dass dabei 1 Doppelatom Ammoniumoxyd mit einer solchen Verwandtschaft zurückgehalten wird, dass dieses sich nicht durch verdünnte Säuren daraus abscheidet, ähn-

lich wie dieses bei der Huminsäure und einigen anderen bekannten Verbindungen der Fall ist. Von einer solchen Ansicht ausgehend und zufolge einer Vergleichung mit den von dem mellithsaurem Ammoniumoxyd herstammenden Derivaten, glaube ich die darin vorhandene Säure Mellithomellithonitrylsäure nennen und die hier analysirte Verbindung als das saure Ammoniumoxydsalz derselben betrachten Die rationelle Formel des letzteren wird dann  $\dot{A}mM + (M + C^4N) + \dot{H}M + (M + C^4N)$ , worin also der Paarling nicht von Mellithonitryl ausgemacht wird, wie in dem vorhin erwähnten, sondern von einem vorher mit Mellithsäure gepaarten Mellithonitryl. Im Uebrigen gebe ich gerne zu, dass sowohl der Name als auch diese Ansicht über diesen Körper eine Veränderung in Zukunst ersahren können, die von den Versuchen abhängig sind, welche demnächst darüber vorgelegt werden dürsten. Was z. B. die Endigung Nitryl anbetrifft, so ist es sehr möglich, dass diese richtiger in Cyan verwandelt werden muss, weil hier, wie wir bald nachher sehen werden, die Frage entstehen kann, ob nicht der Körper C+N als eine gepaarte Verbindung von C<sup>2</sup> mit Cy angesehen und also richtiger mit C2Cy bezeichnet werden müsse. Wir kennen inzwischen die Mellithsäure jetzt in folgenden gepaarten Verbindungen:

 $C^{4}O^{5} + \dot{H} = \dot{M} - Mellithsäure$   $\dot{M} + C^{4}N + \dot{H} - Paramid=Mellithonitrylsäure$   $2\dot{M} + C^{4}N + 2\dot{H} - Euchronsäure=Bimellithonitrylsäure$   $\dot{M} + (\dot{M} + C^{4}N) + \dot{H} - Paramidsäure=Mellithomellithonitrylsäure.$ 

Endlich hat Schwarz mehrere Versuche angestellt, um den Körper Euchron in grösserer Menge und in reinem Zustande darzustellen, die aber sämmtlich negative Resultate lieferten.

Hier glaube ich das Erscheinen eines Aufsatzes von Laurent 1) anführen zu müssen, worin dieser Chemiker neue Hypothesen über die Zusammensetungsformeln des Paramids und der Euchronsäure außestellt hat, aber ich glaube nicht, darüber hier einen speciellen Bericht erstatten zu müssen.

Dessaignes und Chautard<sup>2</sup>) haben die Beob- Aepfelsaure schung gemacht, dass wenn man den nach Liebig's Methode bereiteten äpfelsauren Kalk 2 Tage lang mit Wasser in Berührung stehen lässt, sich die zuerst davon gebildeten Krystalle in andere verwandeln, die sich zu kugelförmigen Büscheln von etwa 1mm Durchmesser ansammeln. Diese Krystalle sind apfelsaure Kalkerde mit einem anderen Wassergehalt, als bisher darin bekannt war, und welcher der Formel CaC+H2O+ + 3H entspricht.

Kalkerde.

V. Post und ich 5) haben einige Versuche über Citronendes Verhalten der Citronensäure gegen wasserhaltige Schweselsäure. Schwefelsäure angestellt. Wir haben dabei die Angabe von Robiquet bestätigt gefunden, dass sich dabei zuerst Kohlenoxydgas entwickelt. Aber während dieser Chemiker angiebt, dass dabei Kohlensuregas erst dann mit entwickelt wird, wenn man des Gemisch einer höheren Temperatur aussetzt, haben wir gefunden, dass Kohlensäure auch ohne Erwarnung des Gemisches mit fortgeht, wiewohl sie in diesem Falle erst etwas später austritt und, wie scheinen will, davon herrührt, dass die zähslüssige

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 121.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XIII, 243.

<sup>3)</sup> Öfvers. af K. Vet. Acad. Förhandl. V, 77.

Masse ein weit grösseres Vermögen besitzt, Kohlensäure zu absorbiren, als Kohlenoxyd. Die Gasentwickelung dauerte sehr lange Zeitefort, und sie betrug in 5 Monaten 40 Procent vom Gewicht der ursprünglich angewandten fatiscirten Citronensäure. In der Kälte wird dabei keine schweflige Säure entwickelt, aber beim Erwärmen fängt diese an, sich den übrigen Gasen einzumischen, wenn die Temperatur auf + 90° gestiegen war.

Nach beendigter Einwirkung werden die Säuren mit kohlensaurem Kalk versetzt und der dadurch gebildete citronensaure und schweselsaure Kalk absiltrirt. Die durchgelaufene Flüssigkeit wird mit ein wenig Kalkhydrat im Ueberschuss versetzt, von Neuem filtrirt und dann der freiwilligen Verdunstung überlassen, indem der gebildete citronenschwefelsaure Kalk in der Wärme zersetzt wird. Der Gyps, welcher sich dabei absetzt, wird von Zeit zu Zeit absiltrirt, und die Flüssigkeit durch Thierkohle entfärbt, wodurch sie jedoch nicht völlig farblos erhalten werden kann. Das Verfahren, welches uns glückte, das Kalksalz farblos zu erhalten, bestand darin, dass wir es aus einer concentrirten Lösung mit Alkohol ausfällten und dass wir diese Behandlung mehrere Male wiederholten.

Die Lösung des Kalksalzes in Wasser giebt keinen Niederschlag mit Chlorbarium, setzt man aber dann noch Alkohol hinzu, so erhält man ein voluminöses Barytsalz, welches mit schwächerem Spiritus ausgewaschen werden kann. In einer Lösung von essigsaurem Bleioxyd bildet das Kalksalz einen schweren Niederschlag. Die wenigen quantitativen Versuche, welche wir ausführten, geschahen mit dem Barytsalz,

dessen procentische Zusammensetzung sich folgender nassen herausstellte:

	Gefunden	Berechnet
C <sup>5</sup>	15,634	15,702
<b>H</b> 5	1,330	1,565
05	11,718	12,542
2 <del>H</del>	9,185	9,405
Ba	39,428	39,936
Ŝ	22,705	20,934.

Das Salz ist also nach der Formel BaC<sup>5</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup>S + ZH zusammengesetzt. Von dem in der Formel bezeichneten Wasser geht 1 Atom bei + 100° fort und das zweite Atom erst bei + 150°. Mangel an Material verhinderte uns, diese Bestimmungen mit dem Barytsalz noch einmal zu wiederholen und die darin vorhandene Säure ausführlicher zu untersuchen.

Mohr 1) hat gefunden, dass sich weinsaure Kalk- Weinsaure erde in 6266 Theilen kaltem und 352 Theilen sie- Kalkerde. dendem Wasser auflöst.

Marsson<sup>2</sup>) hat einige Beiträge zur genaueren Eisenweinstein. Kenntniss des Eisenweinsteins oder der Doppelverbindengen von weinsaurem Kali und weinsaurem Eisenexydul geliefert.

Kessler<sup>5</sup>) hat gefunden, dass wenn man gleiche Weinsaurer Alongewichte von weinsaurem Antimonoxyd-Kali und Strontian. Salpetersaurem Strontian vermischt, sich ein krystallinischer Niederschlag daraus absetzt. Dieser Niederschlag ist in warmem Wasser fast unauflöslich; wird er aber mit einer kalten Lösung von salpetersaurem

<sup>1)</sup> Archiv der Pharmacie, LIII, 161.

<sup>2)</sup> Das. S. 169.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 410.

Strontian behandelt, so löst er sich auf, und erhitzt man dann diese Lösung bis zu + 100°, so scheidet sich ein Salz in kleinen Prismen an den Wänden des Gefässes ab, welche weinsaurer Antimonoxyd-Strontian sind, zusammengesetzt nach der Formel  $SrC^4H^2O^5 + 

SbC^4H^2O^5$ . Dieses Salz verträgt eine Temperatur von + 210°, ohne an Gewicht zu verlieren.

Die Ursache, weshalb sich dieses Salz leichter in einer Lösung von salpetersaurem Strontian als in reinem Wasser auflöst, rührt von der Bildung eines anderen Doppelsalzes her, welches in grossen Krystallen erhalten werden kann, wenn man 1 Theil salpetersauren Strontian und 2 Theile Wasser bei + 30 — 350 mit einem Ueberschuss von dem vorhin angeführten weinsaurem Antimonoxyd-Strontian behandelt und die Lösung nach dem Filtriren der freiwilligen Verdunstung überlässt. Dabei schiesst ein Salz an, dessen Zusammensetzung = SrSbT<sup>2</sup> + SrĀ + 12H ist, und welches bei + 2000 die angegebenen 12 Atome Krystallwasser verliert. Diese Krystalle lösen sich leicht in kaltem Wasser, aber beim Erhitzen der Lösung werden sie zersetzt, indem sich weinsaurer Antimonoxyd-Strontian absetzt, ohne Einmengung von salpetersaurem Strontian.

Weinsäure in Laurent und Gerhard 1) haben einige Versuhöherer Temche angestellt, um die Veränderungen zu erforschen,
welche die Weinsäure in höherer Temperatur erleidet. Sie sind dabei zu ganz anderen Resultaten gekommen, wie Fremy früher angegeben hat. Nach
Frem y's Untersuchungen glaubten wir den Schluss

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 318. — Aussührlicher im Revue scientis. III, 1 p. 97.

zichen zu müssen, dass die Weinsäure beim Erhitzen zzerst in eine Säure übergehe, welche Tartralsäure genaant worden ist, und welche als eine Verbindung von 3 Atomen wasserhaltiger Weinsäure und 1 Atom wasserfreier Weinsäure angesehen werden konnte, und dass, wenn man die Erhitzung noch länger fortsetzt, sich eine zweite Säure bilde, welche Tartrelsture genannt worden ist, und welche als eine Verbindung von gleichen Atomen wasserhaltiger und wasserfreier Weinsäure betrachtet wurde. noch länger fortgesetztes Erhitzen sollte nur wasserfreie Weinsäure gebildet werden.

Laurent und Gerhardt geben nun an, dass die Weinsäure, wenn man sie vorher sehr wohl bei + 100° trocknet und darauf bis zum Schmelzen bei + 170° - 180° erhitzt, so wenig an Gewicht verliert, dass dieser Verlust nicht als wesentlich angesehen werden kann. Sie fanden diesen Verlust nicht grösser als 0,2 Procent, während er nach Fremy 3 Procent hätte betragen müssen. Die so geschmolzene Säure besitzt nun aber nicht mehr die Eigenschaften der ursprünglichen Säure, und sie nennen sie daher Metaweinsäure. Sie ist gummiähnlich, durch- Metaweinsäusichtig und sehr zersliesslich. Mit Kali und mit Ammoniumoxyd bildet sie saure Salze, welche eine andere Krystallform haben, und weit leichter löslich sind, als die entsprechenden zweifach-weinsauren Salze. Sie fällt nicht Kalksalze, und sättigt man sie mit Ammoniak, so fallt sie dieselben erst nach einiger Zeit aus einer concentrirten Lösung, aber der Niederschlag löst sich in vielem Wasser wieder auf, und das Salz selbst hat eine andere Krystallform wie der weinsaure Kalk. War die Erhitzung längere Zeit fortgesetzt worden, als nur zum Schmelzen der Wein-

säure erforderlich ist, so findet sich in dem Rückstande eine andere Säure, die ehemalige MetaweinIsoweinsäure. säure, welche Laurent und Gerhardt Isoweinsäure
nennen.

Zweifach - metaweinsaures Ammoniumoxyd wird erhalten, wenn man eine concentrirte Lösung von Metaweinsäure mit einer unzureichenden Quantität Ammoniak versetzt, wobei sich das saure Salz in Gestalt von spindelförmig vereinigten Nadeln niederschlägt, die sich unter einem Mikroscope sehr deutlich von denen des entsprechenden sauren weinsauren Salzes unterscheiden, ungeachtet sie dieselbe Zusammensetzung haben, nämlich der Formel AmC4H2O5 + HC4H2O5 entsprechend. Es muss zuerst mit Spiritushaltigem Wasser und darauf mit Alkohol gewaschen werden. In Wasser ist es weit leichter löslich als das wein-Durch Auflösen in warmem Wasser saure Salz. kann dieses Salz umkrystallisirt werden, aber durch siedendes Wasser wird es in weinsaures Salz ver-Es ist vollständig analysirt worden. Wird die Metaweinsäure vollständig mit Ammoniak neutralisirt, so erhält man nach dem Verdunsten leicht ein weinsaures Salz.

Zweifach - metaweinsaures Kali ist dem sauren weinsauren Kali sowohl in Betreff der Reactionen als auch der Zusammensetzung vollkommen ähnlich. Es wurde auf den Gehalt an Kali analysirt.

Neutrale metaweinsaure Kalkerde bildet zuweilen unregelmässige linsenförmige Körner und zuweilen kleine Prismen, während das weinsaure Salz in Octaedern anschiesst. In ihrer Lösung geht sie, besonders in der Wärme, leicht in weinsaures Salz über. Dieses Salz wurde auf den Gehalt an Kalk

und an Wasser analysirt und nach der Formel CaC+H2O5 + 4H zusammengesetzt gefunden. Bei + 160° verbiert es 3 Atome Wasser und bei + 160° wird es wasserfrei. Zweisach-metaweinsaures Ammoniumoxyd filt nicht Kalksalze, wenn sie nicht sehr concentrirt sind, was dagegen durch das zweisach-weinsaure Ammoniumoxyd stattfindet.

Metaweinsaure Baryterde, nach dem Trocknen bei + 160° = BaC<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>5</sup> + H, schlägt sich in Gestalt von zusammenhängenden Kugeln nieder, wenn man ein Barytsalz durch metaweinsaures Ammonium-oxyd zersetzt. Es wurde auf den Gehalt an Baryt analysirt.

Wird Weinsäure bis zum Schmelzen erhitzt und dann längere Zeit in dieser Temperatur unterhalten, so bleibt ein Gemenge von Metaweinsäure und Isoveinsäure zurück. Frem y's tartralsaure Kalkerde sell nichts anderes seyn, als ein unreines Salz von der letzteren Säure. Am reinsten wird jedoch die isomeinsaure Kalkerde erhalten, wenn man Isotartridsture (welche gleich nachher angeführt werden wird) in Wasser auflöst, in der Kälte mit Ammoniak sättigt, und dann eine concentrirte Lösung von essigsaurem Kalk hinzufügt. Dadurch entsteht kein Niederschlag, wenn man dann Alkohol tropfenweise und unter Umrühren zusetzt, so schlägt sich ein dickes farbloses Oel nieder, welches, wenn man es nach dem Auswaschen mit Alkohol unter diesem umrührt, bald eine krystallinisch aussehende Textur annimmt, und welches ein Kalksalz ist, welches nach dem Trockmen bei + 160° analysirt und dabei nach der Formel CaHC8H4O10 zusammengesetzt gefunden wurde. Dieses Salz erleidet in seiner Lösung in Wasser sehr

bald, besonders in der Wärme, eine solche Umsetzung, dass es sich in metaweinsaure Kalkerde und in Die Lösung des Salzes freie Metaweinsäure theilt. reagirt in der Kälte ganz neutral aber beim Erwärmen bekommt sie eine saure Reaction. Formel für das Kalksalz so wie denen für die anderen Salze scheint es, dass diese eben so, wie die entsprechenden sauren weinsauren Salze, zusammengesetzt sind, weshalb Laurent und Gerhardt der Ansicht sind, dass darin eine mit der Weinsäure isomerische Säure vorhanden sey. Ich für mein Theil möchte glauben, dass die in den Salzen vorhandene Säure eine Weinsäure ist, die sich mit 1 Atom wasserfreier Weinsäure gepaart hat, und dass weder das Kalksalz noch die anderen Salze bei einer hinreichend hohen Temperatur getrocknet worden sind, um das darin enthaltene Atom Krystallwasser auszutreiben. Aber es war ihrer Theorie entgegen, dieses Wasseratom wegtrocknen zu können. Dass die Lösung des Kalksalzes beim Erwärmen sauer wird, rührt meiner Ansicht nach davon her, dass sich die als Paarling fungirende wasserfreie Weinsäure von der wasserhaltigen trennt und ebenfalls wasserhaltig wird.

Isoweinsaures Kali schlägt sich in Gestalt eines Oels nieder, wenn man Isotartridsäure kalt in Kali tropft, welches in Alkohol aufgelöst worden ist, wobei selbst ein Ueberschuss von Kali vorhanden seyn kann. Es ist zerfliesslich und dem Ammoniumoxydsalz analog zusammengesetzt. Setzt man eine Lösung von dem letzteren zu einem aufgelösten Kupfersalze, so entsteht erst dann ein Niederschlag, wenn man nachher Alkohol hinzufügt. Der Niederschlag ist ein klebriges grünes Salz und dieses dem angeführten Kalksalze analog zusammengesetzt. In den

Saken von Kali und von Kupferoxyd ist der Gehalt an Base bestimmt worden.

Die Weinsäure verliert, wenn man sie so langeIsotartridsäure. erhitzt, als sie noch Wasser abgiebt, 12 Procent an Gewicht, also doppelt so viel, wie Frem y angegeben hat. Der dadurch gebildete Körper hat dieselbe Zusammensetzung, wie wasserfreie Weinsäure, und Laurent und Gerhard nennen sie Isotartridsäure. Diese Säure bildet leicht Salze, wenn man ihre Lösung zu einer concentrirten Lösung von einem essigsauren Salz setzt. Die dann sich niederschlagenden Salze sind nach der allgemeinen Formel rC8H5O6 zusammengesetzt.

Unläugbar würde es von Interesse gewesen seyn, wenn die Salze der Isoweinsäure und besonders die der Isotartridsäure genauer untersucht worden wären. Bestätigen sich die oben angesührten Formeln für die isotartridsauren Salze, so weisen sie deutlich aus, dass die beim Erhitzen erhaltene sogenannte wasserfreie Weinsäure, ungeachtet sie eine damit analoge Zusammensetzung hat, doch nicht eine solche ist, sondern dass sie in der That eine Weinsäure seyn muss, die sich mit einem Körper — C+HO+ gepaart hat, für welchen letzteren man wohl eine Menge von Fragen auswersen könnte, die aber sämmtlich doch noch nicht von einer solchen Art sind, dass man sagen könnte, die eine sey entscheidender zu beantworten, wie die andere.

In Betreff der Tartraminsäure hat Laurent 1) ei- Tartraminnige unbedeutende Umstände mitgetheilt, die ich hier säure. nicht anführen zu müssen betrachte.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 116.

Essignaures Eisenoxyd.

Wittstein 1) hat einige Versuche über die Ursache angestellt, weshalb essigsaures Eisenoxyd, wenn man die Lösung desselben längere Zeit aufbewahrt, einen gallertartigen Niederschlag absetzt. Es hat sich dabei herausgestellt, dass dieser Niederschlag von einem sehr basischen Salze ausgemacht wird, dass aber die Zusammensetzung dieses basischen Eisensalzes keine constante ist, und dass der Gehalt an Säure um so grösser ist, je grösser der Gehalt an Säure in der Flüssigkeit von Anfang an war. Ursache dieser Ausfällung konnte nicht erforscht werden, sondern er bemerkt nur, dass die Bildung derselben durch eine Oxydulbildung begünstigt wird, z. B. wenn das essigsaure Eisenoxyd der Einwirkung des Lichts ausgesetzt wird. Inzwischen fügt er die Beobachtung hinzu, dass sich der gallertartige Niederschlag auch gebildet habe, selbst wenn weder in dem Niederschlage noch in der Lösung Eisenoxydul hätte entdeckt werden können.

Milchsaures .

Engelhardt<sup>2</sup>) hat milchsaures Wismuthoxyd dar-Wismuthoxyd gestellt und analysirt. Behandelt man kohlensaures Wismuthoxyd oder Wismuthoxydhydrat mit einer Lösung von Milchsäure, so löst sich wenig von dem Oxyd darin auf; inzwischen werden doch kleine prismatische Krystalle erhalten, wenn man die sehr saure Lösung verdunstet und aus dem Rückstande die überschüssige Säure zuerst mit Alkohol und darauf mit Am besten bekommt man dieses Aether auszieht. Salz, wenn man eine gesättigte Lösung von salpetersaurem Wismuthoxyd in eine concentrirte Lösung von milchsaurem Natron tropst, mit der Vorsicht, dass

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. I, 289.

<sup>2)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LXV, 367.

Der dadurch dann sich abscheidende krystallinische Teig wird in wenig Wasser aufgelöst (womit er eine blare Flüssigkeit bildet) und die Lösung ruhig stehen gelassen, wobei sie das milohsaure Wismuthoxyd in krystallinischen Krusten absetzt. Aus der Mutterlauge wird noch mehr von demselben Salz erhalten, wenn man sie mit ein wenig Spiritus vermischt. Das erbaltene Salz ist nach der Formel 2(Bi + 3C6H5O5) + Bi zusammengesetzt. Fällt man milchsaures Natron mit salpetersaurem Wismuthoxyd in der Wärme ustatt im Sieden, so bildet sich ein noch basischeres Salz = 3(Bi + C6H5O5) + 2Bi.

Das milchsaure Wismuthoxyd löst sich nur höchst mbedeutend in kaltem Wasser auf. Von siedendem Wasser wird dagegen dieses Salz bedeutend aufgelöst und die erhaltene Lösung setzt beim Erkalten keine Krystalle ab. Inzwischen wird die so in der Wirme gebildete Lösung gefällt, wenn man sie mit vielem Wasser verdünnt. Ein basischeres Salz scheint übei nicht gebildet zu werden.

Laurent 1) hat angegeben, dass lactaminsaures Lactaminsaure. Ammonium oxyd gebildet zu werden scheine, wenn massförmiges Ammoniak in ein Gemisch von Lactud und Alkohol einleitet.

Marsson<sup>2</sup>) hat einige Versuche mit der Säure Igasursäure. in den Brechnüssen angestellt, welche Pelletier und Caventou für eine eigenthümliche Säure hielten und welche sie *Igasursäure* nannten, die wir aber unch späteren Versuchen von Corriol als identisch mit Milchsäure betrachteten. Da jedoch Pelletier

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 117.

<sup>2)</sup> Annal. der Pharm. LV, 295.

und Caventou diese Säure sowohl dadurch erhielten, dass sie die nach der Ausfällung von Strychnin und Brucin mit Talkerde übrig bleibende Flüssigkeit mit essigsaurem Bleioxyd ausfällten, als auch dadurch, dass sie den Talkerde-Niederschlag mit Alkohol auszogen, um in diesem die angeführten Basen aufzulösen, den Rückstand in Wasser lösten und diese Lösung mit essigsaurem Bleioxyd fällten, so konnte man daraus den Schluss ziehen, dass ihre Igasursäure keineswegs identisch mit Milchsäure seyn könne, weil diese Säure mit Bleioxyd ein lösliches Salz bildet Marsson zersetzte den Blei-Niederschlag durch Schwefelwasserstoff und stellte mit der dadurch freigemachten Säure mehrere Reactions-Prüfungen an, und er fand dabei, dass diese Säure zwar nicht für sich krystellisirt erhalten werden konnte, dass aber auch nicht die Salze derselben von Kalkerde, Baryterde und Ammoniumoxyd krystallisiren. Das Barytsalz enthielt jedoch nach dem Trocknen bei + 100° nahe zu dieselbe Quantität Baryt, wie der wasserfreie milchsaure Baryt. Er konnte damit ferner auch mit Zinkoxyd nicht die krystallisirende Verbindung hervorbringen, welche das milchsaure Zinkoxyd so deutlich characterisirt. Aus diesen Versuchen scheint nun zu folgen, dass die Igasursäure bis auf Weiteres in der Wissenschaft wieder aufgenommen werden mag, aber als eine Säure, die noch einer genaueren Prüfung bedarf.

Buttersaures Kupferoxyd. Lies<sup>1</sup>) hat das buttersaure Kupferoxyd analysirt, hauptsächlich in der Absicht, um den Wassergehalt darin zu erforschen, und er hat es nach der Formel CuC<sup>8</sup>H<sup>7</sup>O<sup>5</sup> + H zusammengesetzt gefunden. Lies

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 321.

rechaet nach anderen Atomgewichten für die Elemente, und er repräsentirt das Salz mit der Formel CHPCuO² + ½H, und er findet in der Verwandtschaft dieses Salzes mit dem essigsauren Kupferoxyd, für welches er nach seinen Ansichten die Formel CPH5CuO² + ½H aufstellt, eine besondere Aufklärung, weil dieses das erste constatirte Beispiel von Isomorphismus von zwei, nach den Gerhardt'schen Ansichten homologen Salzen wäre, welche einerlei Quantität Krystallisationswasser enthalten. Mögen sich nun Andere eben so damit zufrieden gestellt finden!

Durch Destillation von gleichen Theilen butter-Kakodyl der saurem Kali und arseniger Säure hat Wöhler 1) ein Buttersäure. Destillat bekommen, welches sich in 2 Theile trennte: in einen farblosen und schweren und in einen anderen oben darauf schwimmenden, welcher von metallischem Arsenik schwarz war. Beide wurden zusammen mit Wasser und Talkerde geschüttelt und dann aufs Neue destillirt, wobei mit dem Wasser ein farbloser, schwerer Körper überging, der in der Luft eine dunklere Farbe annahm, einen dem Kakodyl ähnlichen Geruch besass, und mit weisser Flamme und dem Geruch nach Arsenik verbrannte, sich aber nicht von selbst in der Lust entzundete. Beim Digeriren mit concentrirter Schweselsäure nahm er einen eigenthümlichen Geruch an, welcher Nase und Augen reizte.

Die wasserhaltige Flüssigkeit, welche mit dem eben angeführten Körper überdestillirt war, und welche davon viel aufgelöst enthielt, gab mit Quecksilberchlorid einen dicken weissen Niederschlag, während der dem Kakodyl ähnliche Geruch verschwand und

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Phorm. LXVIII, 127.

die Flüssigkeit einen mehr aromatischen Geruch bekam. Wöhler lässt es unentschieden, ob der auf diese Weise dargestellte Körper mit dem bereits bekannten Kakodyl identisch ist, oder ob sich hier eine denselben analoge neue arsenikhaltige Verbindung auf Kosten der Elemente von Buttersäure gebildet habe.

Phtalaminsäure. Laurent<sup>2</sup>) hat die Phtalinsäure (Berzelius' Naphtalinsäure) in warmem Alkohol aufgelöst und die Lösung mit Ammoniak versetzt. Beim Erkalten schied sich dann ein krystallisirendes Salz daraus ab, welches sehr leicht löslich in Wasser war und sich als phtalaminsaures Ammoniumoxyd = AdC<sup>8</sup>H<sup>4</sup>O<sup>2</sup> + ÅmC<sup>8</sup>H<sup>4</sup>O<sup>3</sup> herausstellte.

Wird eine siedende Lösung dieses Ammoniumoxydsalzes in Alkohol mit salpetersaurem Silberoxyd versetzt, so entsteht nicht sogleich ein Niederschlag, aber nach einigen Stunden bilden sich kleine nadelförmige Krystalle in der Flüssigkeit, welche durch Wiederauslösen in siedendem Wasser zersetzt werden, so dass sich darauf glänzende Blätter von einem anderen Salze abscheiden, welche 40,2 Procent Silber enthalten. Setzt man dagegen salpetersaures Silberoxyd zu einer siedenden Lösung von Phtalamid in Alkohol, so entsteht nicht eher ein Niederschlag, als bis man noch Ammoniak hinzufügt, wodurch dann zuweilen eine pulverige und zuweilen eine blattartige Krystallisation erhalten wird. Nach blossen Bestimmungen des Silbergehalts in allen diesen Abscheidungen hat Laurent geglaubt, ganz neue Zusammensetzungsformeln für sie aufstellen zu können, die ich jedoch nicht anführen will, da sie wenigstens gegenwärtig auf wenig sicheren Principien ruhen.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 117.

Ricker und Reinsch<sup>1</sup>) haben eine in der Mo-Angelicasäure. schuswurzel vorkommende Säure untersucht, welcher Sumbulolsäure. Reinsch vor einigen Jahren den Namen Sumbulolsäure gegeben hatte. Durch Prüfung des Schmelzpunkts, der Siedetemperatur und der procentischen Zusammensetzung haben sie nun gefunden, dass sie mit der Angelicasäure = H + C<sup>10</sup>H<sup>7</sup>O<sup>5</sup> identisch ist.

Leber eine andere, ebenfalls in der Moschuswurzel vorkommende Säure, welche sie Sumbulamsäure Sumbulamnennen, bemerken sie nur, dass sie sich bei zwei säure, Cholnennen, bemerken sie nur, dass sie sich bei zwei säure, Cholsäure damit ausgeführten und unter sich übereinstimmenden
Analysen mit der Cholsäure gleich zusammengesetzt
herausgestellt habe. Hier hätte es jedoch von Interesse seyn können, wenn sie die erhaltenen procentischen Zahlen mitgetheilt hätten, was aber nicht geschehen ist.

Blumenau<sup>2</sup>) hat einige Versuche mit einer Säure Geschmolzene angestellt, welche er durch Behandlung des Camphers Camphers und überschüssiger Salpetersäure, Verdunsten der Lösung bis zur Trockne und Erhitzen der trocknen Masse bis zum Schmelzen dargestellt hatte. Durch weiteres Behandeln der Masse mit siedendem Wasser, wemit im Anfange eine trübe und nachher klare Lösung erhalten wurde, bekam er eine krystallisirende Säure und eine nicht krystallisirende Mutterlauge. Mit der krystallisirenden Säure hat er nun seine Reactions-Prüfungen angestellt, und er zieht daraus den Schluss, dass er mit einer neuen, noch nicht studirten Säure operirt habe. Diese Ansicht kann wohl möglich seyn; aber wenn wir die Angaben nach älteren Untersuchungen über diese Camphersäure prüteren Untersuchungen über diese Camphersäure prü-

<sup>1)</sup> Jahrb. für prakt. Pharm. XVI, 12.

<sup>2)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXVII, 119.

fen, so finden wir, dass auch sie unter sich sehr abweichend sind. Man hat in Folge dessen sich schon einmal berechtigt geglaubt, daraus den Schluss ziehen zu können, dass sich die Camphorsäure in verschiedenen Verhältnissen mit Campher vereinigen könne. Mit diesem Schluss mag es sich nun verhalten, wie es will, so möchte es sich doch wohl der Mühe lohnen, wenn Jemand gründlich das Sach-Verhältniss untersuchen wollte, und ob nicht durch Einwirkung der Salpetersäure auf Campher unter ungleichen Umständen verschiedene und in ihren characteristischen Verhältnissen ungleiche Säuren gebildet werden können.

Valeriansáures Zinkoxyd.

Das valeriausaure Zinkowyd, welches wasserfrei erhalten wird, sowohl wenn man die Lösung desselben verdunstet, als auch wenn man schwefelsaures Zinkoxyd mit valeriansaurem Natron ausfallt, kann nach Wittstein<sup>1</sup>) mit Wasser verbunden und nach der Formel ŽnC<sup>10</sup>H<sup>9</sup>O<sup>5</sup> + 12H zusammengesetzt erhalten werden, wenn man kohlensaures Zinkoxyd mit Wasser zu einem Brei anrührt und die erforderliche Quantität Valeriansäure hinzusetzt, worauf sich dann das wasserhaltige Salz so beschaffen bildet, dass es im Ansehen nicht von dem wasserfreien unterschieden werden kann. Das gebildete wasserhaltige Salz kann dann bis zu + 50° erhitzt werden, ohne dass es das Wasser abgiebt, aber bei + 100° geht es daraus fort. Dieses Salz löst sich in 44 Theilen kaltem Wasser, und diese Lösung trübt sich beim Erhitzen, worauf sie sich beim Erkalten wieder klärt.

Wittstein giebt ferner an, dass sich das wasserfreie Zinksalz in 90 Theilen Wasser auflöse, und

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. I, 189.

dass diese Lösung ein basisches Salz absetzt, wenn man sie lange Zeit kocht.

Cahours 1) hat Benzoenitryl in Alkohol, der mit Benzoenitryl, ein wenig Ammoniak versetzt worden war, aufgelöst von Schwefelund in diese Lösung Schwefelwasserstoff eingeleitet. Die Flüssigkeit bekam dabei eine gelbbraune Farbe. Wurde sie dann eingekocht und darauf mit 1 ihres Volums Wasser vermischt, so schied sich ein gelbes lockiges Pulver in Menge daraus ab, welches in siedendem Wasser löslich war und beim Erkalten daraus wieder in schwefelgelben, langen, glänzenden Nadeln anschoss. Wurde es mit Quecksilberoxyd behandelt, so schied sich Schwefelquecksilber ab, während Wasser und Benzoenitryl regenerirt wurden. Beim Behandeln mit Schwefelkalium wurde es zersetzt und dabei wurden Schweselkalium und Cyankalium (und was sonst noch?) gebildet. Die gefundene Zusammensetzung stimmte mit der Formel C14H7NS2 therein, wie die folgende Uebersicht ausweist:

	Gefunden	Berechnet
C14	61,22	61,30
<b>H</b> 7	5,13	5,11
ħ	10,34	10,22
<b>S</b> <sup>2</sup>	23,51	23,37

Ist diese Verbindung nun als ein Sulfobenzamid = C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>S<sup>2</sup> + NH<sup>2</sup> zu betrachten, d. h. als ein Benzamid, worin der Sauerstoff durch Schwefel ersetzt worden ist, welcher Ansicht Cahours den Vorzug zu geben scheint, oder als das Cyanür von einem Sulfuret von C<sup>12</sup>H<sup>7</sup>, d. h. als C<sup>12</sup>H<sup>7</sup>S<sup>2</sup>Cy, oder endlich als ein mit Schwefelwasserstoff gepaartes Cyanphenyl = C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>Cy + 2HS? Das Verhalten

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 239.

gegen Quecksilberoxyd scheint mir für die letztere Ansicht zu sprechen.

Bei dieser Gelegenheit weist Cahours auf gewisse verschiedene Verhältnisse hin, welche Schwefelwasserstoff hervorbringt, wenn man ihn auf Stickstoff-haltige Körper einwirken lässt, z. B. 1. auf Indigblau und Alloxan, wobei der Schwefel ausgefällt und der Wasserstoff gebunden wird. 2. Wo der Schwefel ausgeschieden, der Wasserstoff aber gebunden wird und als Wasser austritt. 3. Wo Wasser gebildet wird, ein Theil des Stickstoffs Ammoniumsulfhydrat bildet und Schwefel-haltige Alkalien wieder gebildet werden, wie beim Thialdin. 4. Wo aller Stickstoff Ammonium bildet, während neutrale Schwefel-haltige Körper entstehen, wie dieses bei den sogenannten Hydramiden der Fall ist. 5. Wo der Schwefelwasserstoff gänzlich gebunden wird und amidartige Verbindungen gebildet werden, wie dieses bei den Nitrylen geschieht. - Natürlicherweise bekommen diese Phänomene ganz andere Bedeutungen, wenn man sie von ganz anderen theoretischen Ausgangspunkten ansieht.

Valeriansaures

Wittstein 1) bereitet valeriansaures Wismuthoxyd Wismuthoxyd.dadurch, dass er 4 Theile basisches salpetersaures Wismuthoxyd in Salpetersäure auflöst, dann 1 Theil Valeriansäure hinzusetzt und nun so lange kohlensaures Natron zufügt, bis die Flüssigkeit nur noch schwach sauer reagirt. Dabei schlägt sich das valeriansaure Wismuthoxyd als ein weisses leichtes Pulver nieder, welches sich nach dem Trocknen bei + 50° nach der Formel  $3Bi + 2C^{10}H^9O^5 + 4Hzu$ 

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. I, 37.

sommengesetzt herausstellte, und daher also ein basisches Salz ist.

Dessaignes und Chautard 1) haben das Vale- Valeramid. ramid dargestellt, indem sie valeriansaures Aethyloxyd mit der 7 bis 8fachen Volummenge concentrirten Ammoniaks 4 Monate lang in der Sommer-Temperatur behandelten und das Gemisch öfter umschüttelten. Dabei verschwindet der Aether allmälig und man erhalt dann nach dem Verdunsten der Flüssigkeit in höchst gelinder Temperatur grosse glänzende Krystalle von Valeramid. Das Valeramid löst sich leicht in Wasser, schmilzt bei + 1000 und fängt bei dieser Temperatur an sich zu leichten Schuppen zu sub-Mit Kali entwickelt es erst im Sieden Ammoniak. Nach einer Analyse auf den Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff hat es sich als eine Verbindung von C<sup>10</sup>H<sup>9</sup>O<sup>2</sup> + NH<sup>2</sup> herausgestellt.

Wittstein<sup>2</sup>) hat einige Untersuchungen über Gallussaures das Verhalten der Gallussäure zu den Oxyden des Eisens angestellt. Er konnte dabei keine constante Verbindungen zwischen Saure und Base darstellen, sondern ihre Zusammensetzung variirte sehr bedeutend je nach ihrer verschiedenen Bereitungsweise. Abweichend von der Gerbsäure giebt die Gallussäure keine Verbindungen mit nur Bisenoxyd, aber wohl mit Eisenoxydul. Auch wenn man ein Eisenoxydsalz zur Bereitung anwendet, so wird doch wenigstens ein grosser Theil von dem Oxyd zu Oxydul røducirt und ein gallussaures Eisenoxydoxydul-Salz gebildet. Das gallussaure Eisen löst sich leicht in Essigsaure, in kohlensaurem und kaustischem Kali, so wie auch in Am-

Eisen.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Chem. XIII, 244.

<sup>2)</sup> Buchn. Repert. II, 200.

moniak, wodurch es sich von den Verbindungen der Gerbsäure unterscheidet, denen es sonst im Ansehen ähnlich ist.

Galläpfelgerbsäure.

Mulder<sup>1</sup>) hat weitere Beiträge für die genauere Kenntniss der Gerbsäure aus Galläpfeln geliefert und er hat dabei zugleich mehrere von den Metamorphosen-Producten derselben berührt.

Aus Liebig's Untersuchungen wissen wir, dass die Galläpfelgerbsäure, wenn man sie mit Schwefelsäure behandelt, sich in Gallussäure umsetzt, dass aber dabei im Sieden zugleich ein dunkelgefärbter Körper gebildet wird, und zwar in um so grösserer Quantität, je nach dem die Temperatur bei der Einwirkung der Schweselsäure höher gewesen war, während dagegen mehr Gallussäure gebildet wird, wenn die Einwirkung in niedrigerer Temperatur stattsand. Mulder hat gefunden, dass diese Umsetzung am besten stattfindet, wenn man Salzsäure beim Abschluss der Luft darauf bei + 100° einwirken lässt. Hat man dazu reine Gerbsäure angewandt, so bildet sich dahei nur wenig von dem braungefärbten Körper, so dass nach beendigter Einwirkung die Salzsäure abgedunstet und als Rückstand fast reine Gallussäure erhalten werden kann.

Die Galläpfelgerbsäure verliert nur schwierig ihr hygroscopisches Wasser und sie muss bis zu + 120° erhitzt werden, ehe sie ein constantes Gewicht bekommt. Wurde die so getrocknete Säure mit Wasser und Bleioxyd vermischt und das Gemenge bei derselben Temperatur wieder eingetrocknet, so zeigle sich bei 3 Versuchen ein Verlust von 2,98, 3,04 und 2,93 Procent Wasser, entsprechend einem Wasserge-

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. I, 311, II, 38.

half, wie ihn die Formel C28H9O17 + H ausdrückt, welche er demnach als den Ausdruck der Zusammensetzung dieser Säure betrachtet.

Leitet man trocknes Ammoniakgas über trockne Gellipfelgerbsäure so erhält man eine farblose Verbindang, und die Vermehrung des Gewichts dabei ist so gross, dass 1 Atom C28H9O17 + H dabei 4 Atome All aufnimmt. Bei + 1000 gehen jedoch aus der Verbindung 3 Atome NH5 und 1 Atom H weg, so des der Rückstand von einem Körper ausgemacht wird, welchen Mulder als das Ammoniumoxydsalz von einer neuen Säure betrachtet, zusammengesetzt mch der Formel C28H8O15 + 2NH4. Wird jener Lisper bis zu + 120° erhitzt, so vermindert sich des Gewicht noch weiter, aber er bekommt dabei eine brance Farbe, und Mulder repräsentirt das dann gebildete Product mit der Formel C28H9O16 + NH+.

Von der freien Galläpfelgerbsäure hat Mulder 5 Amlysen ausgeführt und er hat dabei erhalten:

	Gefunden		Berechnet		
C28 52,0	52,2	51,6	51,9	51,8	52,2
H <sup>10</sup> 3,9	3,9	3,6	3,7	3,6	3,1
018 44,1	-	•	_	-	44,7.

Er erinnert jedoch daran, dass die Analysen der freien Säure niemals ein zuverlässiges Resultat liefern Linaten, wegen der Schwierigkeit, eine völlig Gallusweshalb de dadurch verunreinigte Saure stets einen zu niedrigen Gehalt an Kohlenstoff und einen zu grossen Gebalt an Wasserstoff geben müsse, während dagegen die Verbindung der Gallussäure-haltigen Gallipselgerbsäure mit Bleioxyd einen zu grossen Gehalt bradergs Jahres-Berieht. II.

15

an Kohlenstoff und einen zu niedrigen Gehalt at Wasserstoff geben muss.

Nachdem Mulder auf verschiedene Weise eine Reihe von Verbindungen der Galläpfelgerbsäure mit Bleioxyd dargestellt und analysirt hatte mit Resultaten welche er durch die Formeln 2Gt + 3Pb, Gt + 2Pb Gt + 3Pb, Gt + 4Pb und Gt + 5Pb repräsentirt worin Gt die Gerbsäure = C<sup>28</sup>H<sup>9</sup>O<sup>17</sup> bedeutet, nimmer von 13 Analysen der verschiedenen dieser Verbindungen von Bleioxyd mit Galläpfelgerbsäure das Mittel, welches gefunden und berechnet aus der folgenden Uebersicht zu ersehen ist:

	Gefunden	Berechnet
$C^{28}$	53,3	53,7
<b>H</b> 9	2,9	2,9
017	43,8	43,4,

und er betrachtet dieses Mittel als den wahrscheinlichsten Ausdruck des gefundenen Resultats. Bei diesen Analysen variirte jedoch der Gehalt an Kohlenstoff auf eine solche Weise, dass das Maximum 54,4 und das Minimum 52,8 Procent betrug.

Analysen der Verbindung der Galläpfelgerbsäure mit Leim, welche nach Mulder  $= C^{56}H^{27}N^{4}O^{12} + 0,15\tilde{S}$  (Leim)  $+ 2C^{28}H^{10}O^{18}$  (Gerbsäure) ist, schliesen seine Abhandlung.

Das einzige Resultat, welches nach meiner Auffassung aus dieser Untersuchung von Mulder gezogen werden kann, besteht darin, dass wider die Annahme der Formel, welche wir bisher als den Ausdruck der Zusammensetzung von der Galläpfelgerbsäure betrachtet haben, starke Einwendungen gemacht werden können. Inzwischen möchte ich auch glauben, dass man eben so wenig der Formel von

Mulder vertrauen dürse und könne, als der von irgend einem Andern, sondern dass es fär die Gegenwart weit besser sey einzugestehen, dass wir in Betreff dieses Punkts noch in Unkunde schweben, als glauben zu wollen, in Besitz einer Kenntniss zu seyn, welche auf nicht sicheren Principien ruht. Das Studium der Metamorphosen der Galläpfelgerbsäure wird uns wahrscheinlich in Zukunst einen wahren Begriff von der Natur dieser Säure geben, aber dieser sicher nicht bloss dadurch gewonnen werden, dass man dabei die Verhältnisse dieses so leicht zu verwandelnden Körpers in nur einer einzigen Richtung berücksichtigt. Wie in so vielen anderen Fällen wird us auch hier wohl die Paarungs-Theorie leiten, so dass wir suchen müssen, den Paarlingen derselben auf die Spur zu kommen. Dass die Gallussäure welche selbst von einfacheren zusammengesetzten Verbindungen ausgemacht werden mag) einen von desen Paarlingen ausmacht, möchte ich wohl vermuhen, aber diese Ansicht möge nur als eine blosse Vermuthung angesehen werden. Diese Vermuthung wird jedoch durch den Umstand unterstützt, dass sich de Gallapfelgerbsäure so leicht in Gallussäure umsetzt, so wie auch dadurch, dass diese beiden Säuren beim Erhitzen die Bildung von Gallhuminsäure veranlassen, und dass die Galläpfelgerbsäure (nach Inlder's Formel dafür) im wasserfreien Zustande de eine Verbindung von 4 Atomen wasserfreier Gallessäure mit 5 Atomen Wasser betrachtet werden kann.

In Betreff der Brenzgallussäure hat Mulder die Brenzgallusvon Pelouze angegebene procentische Zusammensetzung bestätigt gefunden, er fügt jedoch hinzu, ohne
nber seine Ansicht genauer zu begründen, dass die

Formel dafür =  $C^8H^+O^+$  sey und nicht =  $C^6H^5O^5$ , wie wir sie bisher als richtig betrachtet haben.

Gallbuminsăure.

Was die Gallhuminsäure anbetrifft, so hat es Mulder wahrscheinlich zu machen gesucht, dass die Formel C12H5O5 + H, welche Pelouze für diese Säure angegeben hat, nicht richtig ist, sondern dass sie, bereitet sowohl durch Erhitzen der Galläpfelgerbsäure, bis sich keine Brenzgallussäure mehr daraus sublimirt, als auch durch Fällung derselben aus ihrer Auflösung in Kali mit Salzsäure, eine andere Zusammensetzung Diese Angabe hat er auch durch eine Analyse der Gallhuminsäure bestätigt, welche auf die Weise bereitet worden war, dass er Gallussäure bis zu + 250° erhitzte, den Rückstand in Kali auflöste und durch Salzsäure wieder ausfällte. Die dabei erhaltene Gallhuminsäure fand er nämlich nach der Formel C<sup>40</sup>H<sup>10</sup>O<sup>14</sup> zusammengesetzt und also wasserfrei. Die gefundenen und berechneten Resultate waren nämlich:

	Gefu	nden	Berechnet
C40	66,8	66,7	66,3
H10	2,6	2,8	2,8
014	30,6	30,5	30,9.

Caffeegerb-

Rochleder 1) hat Caffeebohnen mit 40 procentigem Spiritus ausgezogen, die warme Lösung mit einer Lösung von Bleizucker in Alkohol ausgefällt, den Niederschlag mit Spiritus ausgewaschen, dann durch Schwefelwasserstoff zersetzt, die von Schwefelblei abfiltrirte Lösung von Neuem mit einer Lösung von Bleizucker in Spiritus gefällt, und den jetzt entstandenen Niederschlag zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 35.

	Gofunden	Berechne	
C <sup>42</sup>	25,00	25,16	
<b>县24</b>	2,25	2,39	
021	16,89	16,76	
₽b⁵	55,87	55,69.	

Als er sich dann eine neue Quantität daven auf ähnliche Weise bereitete, aber nach der Zersetzung des ersten Blei-Niederschlags die Flüssigkeit im Wasserbade bis zur Syrup-Consistenz verdunstete, dann wasserfreien Alkohol hinzusetzte, das dadurch Abgeschiedene abfiltrirte, die Flüssigkeit verdunstete, den Rückstand wieder in Wasser auflöste, die nun etwas trübe Lösung mit einigen Tropfen Bleizucker versetzte, das dadurch Ausgefällte abfiltrirte, und die Flüssigkeit darauf im Sieden mit einer Lösung von essigsaurem Bleioxyd in Wasser niederschlug, so erhielt er einen Niederschlag, welcher gleichwie der erstere bei + 100° getrocknet und dann analysirt wurde, wobei er sich zusammengesetzt zeigte aus:

	Gefunden.	Berechnet
C+2	28,32	23,30
H24	2,58	2,69
021	19,01	18,90
Pb⁴	50,09	50,11.

Aus diesen Analysen des so erhaltenen elektronegativen Bestandtheils im Casse, welchen er Cassegerbeseure nennt, zieht er nun den Schluss, dass die
Formel für dieselbe = C14H8O7 sey, d. h., eben dieselbe, wie für die Säure, welche Payen Acide chloregisique genannt hat, über welche jedoch der Zweisel stattsindet, ob sie nicht mit Pfafs's Cassesäure
identisch ist. Inzwischen glaubt er hierdurch dargelegt zu haben, dass die Formel für die Cassesäure
= C14H8O7 sey, und dass sich 3 Atome von der so

repräsentirten Säure mit sowohl 4 als auch mit 5 Atomen Bleioxyd vereinigen könnten. Wahrscheinlich werden jedoch in Zukunft darin Berichtigungen gemacht werden müssen. Im Uebrigen bemerkt Rochleder, dass diese Zusammensetzung sehr nahe mit der Formel für die Catechusäure, welche = C14H707 ist, übereinstimme.

Gerbsäure in Paraguay-Thee.

Rochleder<sup>1</sup>) hat ferner die im Paraguay-Thee vorkommende Säure zum Gegenstande einiger Versuche gemacht, und er hat sie dabei eben so wie die Caffeegerbsäure zusammengesetzt gefunden. Bei der Darstellung ihres Bleisalzes bekam er jedoch keine von den vorhin angeführten Verbindungen, sondern ein Salz, welches nach der Formel Pb<sup>2</sup>C<sup>1+</sup>H<sup>8</sup>O<sup>7</sup> zusammengesetzt war.

Benzoesäure mit Chlor.

St. Evre<sup>2</sup>) hat verschiedene Zersetzungsprodukte von der Benzoesäure untersucht, worüber ich im nächsten Jahresberichte Bericht erstatten werde, da die ausführlichere Abhandlung über diese Untersuchung erst in dem darauf folgenden Jahre bekannt gemacht worden ist.

Porrisāure. (Euxanthin säure). Laurent<sup>5</sup>) hat für die Porrisäure (Euxanthinsäure) und die Derivate derselben neue Formeln aufgestellt, als Resultate der von ihm darüber angestellten Untersuchungen. Da jedoch diese Formeln noch nicht durch Angabe der Analysen, worauf sie sich gründen, bewiesen worden sind, so will ich hier nur einige wenige Beispiele daraus anführen. Die Porrisäure ist nämlich nach ihm zusammengesetzt aus C<sup>10</sup>½H<sup>9</sup>O<sup>11</sup>, die Bromporrisäure aus C<sup>10</sup>½H<sup>5</sup>BrO<sup>11</sup>,

<sup>1)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXVI, 39.

<sup>· 2)</sup> Compt. rend. XXVII, 437.

<sup>3)</sup> das. S. 33.

Child Clare Compared and Chlorenten aus Chlorenten

Laurent<sup>1</sup>) hat die in den Harzen der PinusartenSäuren in den vorkommenden Säuren einer neuen Prüfung unter- Pinusarten. worfen. Da die Zusammensetzung dieser Säuren mit der Formel C40H50O4 repräsentirt wird, und da man gefunden hat, dass sie Verbindungen mit Metalloxyen eingehen, ohne dass sie dabei Wasser abgeben, Verhältnisse, welche nicht mit den Gesetzen übereinsimmen, welche Laurent und Gerhardt als für organische Zusammensetzungen gültig bemerkt zu ben glauben, so war Laurent der Ansicht; dass e eine sichere Aufklärung darüber werde erhalten bonen, wie es sich damit eigentlich verhalte, nicht erch Analysen, einiger Salze von diesen Säuren, sondem dadurch, dass er sie mit Bleioxyd vermischte des Gemenge mit Aether beseuchtete, und dann den Gewichtsverlust bestimmte, welcher beim Erhitzen des Gemenges bis zum Schmelzen der Säure stattfand. Nachdem er zuerst die Beobachtung gemacht hatte, dass Pimarsäure und Sylvinsäure beim Erhitzen für sich bis zu + 1400 nicht mehr als 0,1 bis 0,2 Procent an Gewicht verlieren, dass aber dieser Gewichtsverlust dagegen 2,8 bis 3,4 Procent betrug, wenn des Erhitzen mit Bleioxyd geschah, so zieht er daraus den Schluss, dass diese Säuren nach der Formel C\*OH29O5 + H zusammengesetzt seyen, weil der be-

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 459.

rechnete Verlust in diesem Falle, welcher 3 Procent beträgt, mit dem gefundenen Verlust übereinstimmt.

Er bemerkt hierbei ferner, dass die von ihm sogenannte Pyromarsäure mit der schon lange bekannten Sylvinsäure identisch sey. Die Pimarsäure ist die natürlich gebildete Säure, welche aus Pimus maritima aussliesst, denn wenn man den Terpenthin davon zur Verflüchtigung des Terpenthinöls davon erhitzt, so bleibt ein Gemenge von Sylvinsäure und Pimarsäure zurück. Was die amorphe Pimarsäure anbetrifft, so hält er es für wahrscheinlich, dass sie mit der Pininsäure identisch sey. Dabei erinnert er daran, dass die krystallisirte Pimarsäure mit der Zeit in einen amorphen Zustand übergehe, dass aber geschmolzene Pimarsäure dabei keine Veränderung erfahre. Krystallisirte Pimarsäure löst sich in ihrer 10fachen Gewichtsmenge Alkohol, wogegen aber die geschmolzene sich schon in ihrem gleichen Volum davon auflöst. Aber die letztere scheidet sich sehr bald aus der Lösung wieder ab, indem sie darin in den krystallisirten Zustand übergeht.

Nitromarsäure.

Die früher von ihm so genannte Azomarsäure, Azomarsaure. Welche durch eine längere Einwirkung von Salpetersäure auf Pimarsäure gebildet wird, nennt er jetzt Nitromarsaure. Er hat die Analyse derselben wiederholt und dabei die folgenden Resultate erhalten:

	Gefunden	Berechnet
C40	57,0	56,87
H26	<b>5,</b> 9	6, <b>15</b>
$\mathbb{N}^2$	7,1	6,60
016	30,0	30,38,

wonach er dafür die Formel C40H26P43O16 aufstelft.

Die analysirte Nitromarsäure war jedoch erhalten worden, indem er die Salpetersäure im Sieden nur

7 bis 8 Minuten lang auf die Pimarsäure hatte einwirten gelassen. Sie war gelb, amorph, harzähnlich und erweichte beim Brwärmen. Ihr Ammoniumoxydsalz war löslich, orangeroth und nach dem Trocknen durchsichtig. Das Bleioxydsalz detonirte schwach beim Brhitzen und warde bei der Analyse nach der Formel C\*\*\*OH2\*\*OH2\*\*O16\*\* + 2Pb zusammengesetzt gefunden. Laurent nimmt in Folge davon an, dass Untersalpetersäure = N darin enthalten sey und dass die Formel derselben = C\*\*O\*\*O\*\*O\*\*O\*\* geschrieben werden müsse. Mir scheint es, wofern sich diese Zusammensetzung bestätigen sollte, dass sie als eine salpetersure Verbindung betrachtet werden müsse = C\*\*O\*\*H\*2\*\*O\*\*O\*\*O\*\* + 2N, was die Verbindung mit Bleioxyd auch zu bestätigen scheint.

Frankland und Kolbe 1) haben ihre Ansichten Constitution ther die Betrachtungsweise der organischen Säuren der Säuren vorgelegt, welche in ihrem Hydratzustande nach der Gepaarte Oxalalgemeinen Formel (CH)nO+ zusammengesetzt sind, so wie auch der Verbindungen, welche unter dem Namen Nitryle bekannt geworden sind. Da diese Abhandlung ein sehr schöner Beitrag für die theoreische Erklärung der organischen Zusammensetzungen von dem Gesichtspunkte aus ist, welchen Berzelius werst und eine Zeitlang fast allein als den alleinig richtigen betrachtete, um in dem gegenwärtigen Zustande der Wissenschaft vorwärts zu kommen (ich meine die Idee, nach welcher organische Verbindungen als Paarungen von einfacheren Zusammensetzungen angesehen werden), so kann ich nicht anders, als über ihre Ansichten einen ausführlichen Bericht

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 288.

zu erstatten, und dieses um so viel mehr, da sie es nicht unterlassen haben, die Gültigkeit ihrer Ansichten zum Theil durch Thatsachen zu unterstützen.

Sie gehen dabei von der Ansicht aus, dass diese Säuren Oxalsäuren sind, gepaart mit verschiedenen selbstständigen Kohlenwasserstoffen (Aetherradicalen nach Frankland und Kolbe), und dass die rationellen Ausdrücke für die folgenden Säuren so beschaffen werden müssen, wie sie daneben gestellt sind:

Formylsäure  $= \dot{H} + \dot{H}\ddot{C}$ Essigsäure  $= \dot{H} + \dot{C}^{9}\dot{H}^{5}\ddot{C}$ Metacetonsäure  $= \dot{H} + \dot{C}^{4}\dot{H}^{5}\ddot{C}$ Buttersäure  $= \dot{H} + \dot{C}^{8}\dot{H}^{7}\ddot{C}$ Valeriansäure  $= \dot{H} + \dot{C}^{8}\dot{H}^{9}\ddot{C}$ Capronsäure  $= \dot{H} + \dot{C}^{10}\dot{H}^{11}\ddot{C}$ Margarinsäure  $= \dot{H} + \dot{C}^{12}\dot{H}^{5}\ddot{C}$ Benzoesäure  $= \dot{H} + \dot{C}^{12}\dot{H}^{5}\ddot{C}$ 

Die Paarlinge in der Essigsäure, Metacetonsäure, Gapronsäure, Margarinsäure und Benzoesäure würden demnach nichts anderes seyn, als' Methyl, Aethyl, Amyl, Ketyl und das Radical in dem von Laure nt sogenannten Phenyloxydhydrat (betrachtet == C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>O + H). Das Zerfallen des formylsauren Ammoniumoxyds beim Erhitzen in Cyanwasserstoffsäure und in Wasser nach der Formel NH<sup>4</sup> + HC = HCy + 4H, und die Wiederbildung der Formylsäure durch Einwirkung von Alkalien darauf in Berührung mit Wasser nach der Formel HCy + 3H + K = (K + HC) + NH<sup>5</sup> schliessen sich dadurch nämlich auf das Genaueste an den Vorgang bei der Bildung des Benzoenitryls aus benzoesaurem Ammoniumoxyd nach

der Formel NH+ + CMH5C = C12H5Cy + 4H, wonach das Benzoenitryl als eine Cyanverbindung von dem Radical Phenyl und die Benzoesäure als eine Phenyloxalsäure betrachtet werden muss — eine Ansicht die wiederum für die Annahme von Radicalen dieselbe Bedeutung hat, wie die verschiedenen Reactions-Verhältnisse, welche nothwendig für die verschiedenen Radicale C14H5 und C12H5 statt finden sellten.

Wider die hier vorgelegte Ansicht, nach welcher de Nitryle als gepaarte Cyanverbindungen betrachtet werden, kann wohl der Einwurf gemacht werden, dass z. B. in dem Benzoenitryl keine Reaction auf Cyan direct dargelegt werden könne; aber da dasselbe der Fall ist mit dem Chlor im Chloräthyl, so kann diesem Umstande kein grösseres Stimmrecht zuerkant werden. Die Betrachtung des Benzoenitryls & Cyanphenyl würde inzwischen sehr wesentlich merstätzt werden, wenn analoge Reactions-Verkältvisse auch für andere mit Sicherheit bekannte Cyanverbindungen vorgelegt werden könnten, z. B. wenn wan durch Behandlung von Cyanmethyl, Cyanäthyl md Cyanamyl mit wasserhaltigem kaustischem Käli uster Entwickelung von Ammoniak die Kalisalze von Essigsaure, Metacetonsaure und Capronsaure hervorzebringen im Stande wäre, nach folgenden Formeln:

Consider.

Consider 
$$\hat{C}$$
  $\hat{C}$   $\hat$ 

Durch Einwirkung von siedendem kaustischem Bildung von Essigsäure, Kali auf das flüchtige Cyanmethyl baben Frankland Metacetonsăure und Capron- und Kolbe ebenfalls eine bedeutende Entwickelung säure auf Ko-von Ammoniak erhalten und, als sie die Kaliffüssignüren der Ae-keit nach dem Verdunsten mit Schweselsäure vertherarten. mischt destillirten, ein saures Destillat, welches nach dem Sättigen im Sieden mit salpetersaurem Silberoxyd wodurch auch möglicherweise vorhandene und nur zufällig hineingekommene Formylsäure zerstört wurde) beim Erkalten Krystalle von einem Silbersalz lieferte, welches auf ähnliche Weise untersucht und analysirt warde, und welches sich dabei als essigsaures Silberoxyd herausstellte.

Als sie darauf das Product von der Einwirkung von Kali auf das Cyanäthyl in derselben Art untersuchten, erhielten sie die vermuthete Metacetonsäure, deren Auftreten durch vollständige Analysen ihrer Salze von Baryt und Silberoxyd bestätigt wurde. Das metacetonsaure Bleioxyd, welches ebenfalls daraus bereitet und nur auf den Gehalt an Bleioxyd analysirt wurde, kann nicht krystallisirt erhalten werden, sondern es trocknet zu einer gummiähnlichen Masse ein.

Bei der Destillation der bei der Einwirkung von Kali auf Cyanamyl erhaltenen concentrirten Flüssigkeit mit Schwefelsäure ging ein settes Oel über, welches einen eigenthümlichen Geruch besass und welches auf dem mit überdestillirten Wasser schwamm. Es war im geringen Grade in Wasser auslöslich, und durch Kochen desselben mit Wasser auslöslich, und durch Kochen desselben mit Wasser und einem Ueberschuss von kohlensaurem Baryt wurde ein Barytsalz erhalten, dessen Lösung mit sslpetersaurem Silberoxyd einen gelben Niederschlag gab, der ein in sledendem Wasser etwas lösliches Silberoxydsalz war, welches beim Erkalten wieder auskrystallisirte, und

wickes sich bei der Prüfung als capronsaures Silberoxyd herausstellte. Die damit ausgeführte Analyse gab:

Gefunden			Berechnet
C <sub>13</sub>	32,0		32,3
H11	4,9		4,9
O <sup>5</sup>	_		10,8
Àg	52,3	52,0	52,3

Das daraus dargestellte Barytsalz wurde nach dem Trocknen bei + 100° auf den Gehalt an Baryt utersucht, welcher mit der Formel Ba + C¹OH¹¹C übereinstimmte.

Inzwischen würde die vorhin angeführte Betrachtungsweise der hier in Rede stehenden Verbindungen
noch eine weitere Stütze bekommen, wenn man aus
den Ammoniumoxydsalzen der betreffenden Säuren
de, so zu sagen, a priori berechneten oder vorausgesetzten Aetherarten wieder regeneriren, und auf
diese Weise aus den folgenden Säuren die entsprechenden Cyanüre darstellen könnte:

Pormylsäure HC HCy Cyanwasserstoffs. Resignaure == C<sup>2</sup>H<sup>3</sup>C C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>Cy Cyanmethyl C2H5Cy Cyanithyl Metacetons. = C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>C Buttersäure = C<sup>6</sup>H<sup>7</sup>C C6H7Cy Butyronitryl auf Weiteres sog.) Valeriansäure = C<sup>8</sup>H<sup>9</sup>C

C

C

C

R

Valeronityl (dgl.) Capronsaure = C10H11E C10H11Cy Cyanamyl Benzoesäure = C12H5 C C12H5 Cy Benzoenitryl (bis auf Weiteres sg.) Cominsaure = C18H11 C C18H11 Cy Cumonitryl (dgl.) so wie auch aus margarinsaurem Ammoniumoxyd

ein Cyanketyl darzustellen nach der Formel  $\mathbb{NH}^4$  +  $\mathbb{C}^{52}\mathbb{H}^{55}\mathbb{C} = \mathbb{C}^{52}\mathbb{H}^{55}\mathbb{C}_{\mathbb{Y}} + 4\mathbb{H}$ .

Ein Umstand, welchen Frankland und Kolbe ferner noch als eine Bestätigung ihrer Ansicht anführen, besteht darin, dass zufolge der jetzt folgenden Tabellen:

don I doonon.			Siede- panete	Unter- schiede
Metacetonsäurehydrat Cyanäthyl	= H + =	C <sup>4</sup> H <sup>5</sup> C̈́ C <sup>4</sup> H <sup>5</sup> Cy	${1370 \atop 880}$	490
Valeriansäurehydrat Valeronitryl	=# + =	C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> C <sub>A</sub>	$175^{\circ}$ $125^{\circ}$	50°
Capronsäurehydrat Cyanamyl	= H + C	10H11CA 10H11C	190° 146°	480
Benzoesäurehydrat Cyanphenyl	$= \dot{\mathbf{H}} + \mathbf{C}$ $= \mathbf{C}$	<sup>12</sup> H <sup>5</sup> Č	239° 191°	480
der beobachtete Sied	lepunkt de	s Cyanam	yls sic	h von
dem des Valeranitry	yl <mark>s nur u</mark> i	n 21º i	intersc	heidet
Da sie sich in ihre	r Zusamm	ensetzung	nur	durch
2CH unterscheiden,	so muss	auch die	se Dif	ferenz
nach den von Kopp	schon frü	her gema	chten	Beob-
achtungen = 190 se	yn. Ausse	erdem w	eist die	an-
geführte Tabelle aus	, dass d	ie Sieder	unkte	eines
Säurehydrats und der	•	-		
verbindung einen fa		-		•
ungefähr 500 ausweis				
- Worldon IV wish		:-4-41	. 7: _: 4	- P. C.

Pikrinsalpeter- Mulder 1) giebt in seiner jetzt publicirten aussäure, Chryso-führlicheren Abhandlung über die Chrysaminsäure, Nitrophenis- woraus schon im vorigen Jahresberichte, S. 206, ein säure sind identisch. Auszug mitgetheilt worden ist, an, dass Schunck's Chrysolepinsäure dieselbe Säure ist, wie die schon lange bekannte Pikrinsalpetersäure.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 122.

Marchand 1) hat gezeigt, dass Pikrinsalpetersäure und Chrysolepinsäure einerlei Löslichkeit in Wasser haben. 100 Theile Wasser lösen auf 0,626 Theile bei + 50, 1,161 Th. bei + 150, 1,225 Th. bei + 200 und 3,890 Th. bei + 770. Die Kalisalze dieser beiden Säuren haben ebenfalls dieselbe Löslichkeit in Wasser, und 100 Theile Wasser von + 240 lösen 0,59 Theile davon auf. Die Säuren haben ferner einerlei Krystallform. In Folge ähnlicher vergleichender Prüfungen der bis jetzt sogenannten Nitrophenissäure hat er ferner gefunden, dass auch diese Säure mit der Pikrinsalpetersäure identisch ist.

Ueber die Pikrinsalpetersäure und Chrysolepinsäure ist auch Robinquet2) zu demselben Resultat gekommen. Derselbe hat zugleich gezeigt, dass der einzige Unterschied, welcher für diese Säuren beobachtet worden ist, und welcher in einer geringen Abweichung der Farbe ihrer Salze besteht, in der Schwierigkeit seinen Grund hat, eine Chrysolepinsäure darzustellen, welche in einem nicht geringen Grade mit Chrysaminsäure verunreinigt ist. Das Doppelsalz von essigsaurem und chrysolepinsaurem Bleioxyd, welches Schunck<sup>5</sup>) als ein diese Säure charakterisirendes Salz angab, ist von Robiquet ebenfalls dargestellt worden, indem er 10 Grammen pikrinsalpetersaures Kali in 100 Grammen Wasser auflöste und dann diese Flüssigkeit bei einer Temperatur von + 60 — 70° zu einer Lösung von 100 Grammen neutralem essigsaurem Bleioxyd in 400 Grammen Wasser setzte. Dabei entstand kein Niederschlag,

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIV, 91.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharm. XIV, 179.

<sup>3)</sup> Berzelius' Jahresb. 1843, S. 469.

aber blieb die Mischung dann in einer Temperatur von + 50 - 600 stehen, so setzte sich eine Menge von schönen Krystallen in rhombischen Tafeln ab, welche im reflectirten Lichte eine gelbe und im gebrochenen Lichte eine orangerothe Farbe hatten. Dieses Salz, welches bei + 80 - 900 Essigsäure abgiebt, enthält nach Robiquet 6 Atome Essigsäure und 2 Atome Pikrinsalpetersäure auf 5 Atome Bleioxyd.

Blumenau 1) giebt an, dass die Pikrinsalpetersäure, wenn man sie längere Zeit in der Wärme mit überschüssiger Salpetersäure behandelt, allmälig zersetzt wird unter Bildung von Stickoxydgas, Oxalsäure und Kohlensäure.

Bereitung der säure.

Stenhouse<sup>2</sup>) empfiehlt die Anwendung des Har-Pikrinsalpeter-zes von Xanthorea hastilis zur Bereitung der Pikrinsalpetersäure, weil man dabei die Hälfte vom Gewicht des Harzes an Säure bekommt. Der harzige Theil der Benzoe ist ebenfalls ein gutes Material für die Bereitung dieser Säure. Er hat diese Säure auch aus dem Harz von Perubalsam dargestellt, aber dagegen konnte er sie nicht durch Behandlung des Tolubalsams mit Salpetersäure hervorbringen.

Anilsalpetersāure.

Behandelt man eine Lösung von Anilsalpetersäure mit chlorsaurem Kali und Salzsäure, oder leitet man Chlor in die erwähnte Lösung, so bildet sich durch die Einwirkung derselben nach Stenhouse 3) nicht Chlorpikrin, sondern nur Chloranilin. Auf diese Weise kann man alle Anilsalpetersäure in Chloranil verwan-Kocht man Anilsalpetersäure mit chlorigsaurer Kalkerde, so färbt sich die Lösung dunkelbraun und

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 115.

<sup>2)</sup> Phil. Mag. XXXIII, 54.

<sup>3)</sup> das. p. 231.

Schwiere scheidet nachher ein gelbes unkrystallinisches Harz daraus ab.

Stenhouse 1) giebt an, dass wenn man Pikrin-Chlorpikrin. sepetersäure in einer Retorte mit chlorigsaurer Kalkerde behandelt, das Gemisch einen aromatischen Gemich annimmt, und dass, wenn man dasselbe bis zum Seden erhitzt, ein schweres farbloses Oel mit den Wasserdämpfen übergeht, welches er Chlorpikrin neut. Ist die Lösung in der Retorte gefärbt, so folgt daraus, dass man zu wenig Chlorkalk angewandt hat. Nach beendigter Operation ist in der Retorte kein organischer Körper mehr enthalten, und während derselben entwickelt sich Kohlensäuregas.

Das Destillat, welches von Salzsäure sauer ist, wird durch Schütteln des Oels mit Wasser gereinigt, den man etwas kohlensaure Talkerde zugesetzt hat. Darauf wird es durch geschmolzenes Chlorcalcium entwissert und nun rectificirt.

Die Pikrinsalpetersäure wird durch Kochen mit chloraurem Kali und Salzsäure in einer Retorte in Chloranil verwandelt, welches grösstentheils in der Retorte zurückbleibt, und in Chlorpikrin, welches übertestillirt. Behandelt man die Pikrinsalpetersäure mit Kinigswasser, oder leitet man Chlor in eine warme Lösung davon in Wasser, so erhält man dieselben Producte. Chlorpikrin wird auch gebildet, wenn man pikrinsalpetersaures Kali mit Chlorkalk behandelt.

Chloranil kann nicht durch Behandlung mit Salpetersture, Königswasser oder Chlorkelk in Chlorpikrin verwandelt werden.

Das Chlorpikrin ist ein farbloses, durchsichtiges Oel von 1,6657 specif. Gewicht. Im verdünnten Zu-

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXIII, 53. Studenge Jahres - Bericht. II.

stande hat es einen eigenthümlichen, aromatischen Geruch, aber im concentrirten Zustande greist es Augen und Nase sehr an. Auf Reagens-Papier zeigt es sich neutral. In Wasser ist es fast unauflöslich, aber in Alkohol und Aether löst es sich leicht auf. Schwefelsäure, Salpetersäure und Salzsäure kann es unverändert abdestillirt werden. Beim Erwärmen mit Kalium explodirt es stark, unter Bildung von Chlorkalium und Salpeter. Von einer Lösung von Kali in Wasser wird es nicht angegriffen, aber von einer Lösung des Kali's in Alkohol wird es allmälig zersetzt mit Bildung von Chlorkalium und Salpeter. Wird das Oel mit Ammoniakgas gesättigt oder mit einer Lösung des Ammoniaks in Alkohol behandelt, so zersetzt es sich auf dieselbe Weise. Das Chlorpikria kocht bei + 1200, und es kann bis zu + 1500 erhitzt werden, ohne dass es sich zersetzt. Es ist nicht entzündbar. Leitet man das Gas davon durch ein erhitztes, jedoch nicht glühendes Glasrohr, so zersetzt es sich vollständig unter Entwickelung von Chlor und Stickoxydgas, während an den kälteren Theilen des Rohrs Oxalsuperchlorid, CCl3, abgesetzt wird. Nach der damit ausgeführten Analyse, welche gab:

	Gefunden				•	Berechnet
C <sup>4</sup>	6,72	6,78	6,60	6,30	***	6,42
Cl7	64,80	64,83	64,53	64,47	65,34	65,11
Ma	7,78		-	***	-	7,44
010	-					21,03

drückt Stenhouse dasselbe mit der FormelC+Cl7H2O20 aus.

Bei zwei Versuchen, um einen Gehalt an Wasserstoff darin aufzufinden, fand er nur 0,26 und 0,22 davon, und er schliesst daraus, dass diese Quantität von mechanischer. Feuchtigkeit hergerührt habe und nicht dem Chlorpikrin angehöre.

Schunck 1) hat sich mit der Untersuchung der Zersetzungs-Zersetzungsproducte beschäftigt, welche auf Kosten Producte der Chrysinsäure der Chrysaminsäure gebildet werden. Im Vorbei- (Chrysamingelen möge es mir erlaubt søyn zu erwähpen, dass der Name Chrysaminsäure für diese Säure eigentlich nicht mehr beihehalten werden kann, nachdem wir eine allgemeine Klasse von Säuren kennen gelernt laben, welche mit dem Namen Aminsäuren bezeichmet werden. Allerdings wäre es sehr zu wünschen gewesen, wenn Schunck, der sich mit der Bearbeitung dieser Säuren auf eine so verdienstvolle Weise. beschäftigt und selbst diesen Namen vorgeschlagen hat, diesen Namen gegen einen andern vertauscht bitte, aber da dieses nicht geschehen ist, so dürste es mir erlaubt seyn, den Namen Chrysinsäure dafür vorzuschlagen, welcher an den früheren erinnert.

Als Schunck schon vor einigen Jahren<sup>2</sup>) den Process bei der Einwirkung von Salpetersäure auf Aloe genauer prüste, glaubte er den Schluss ziehen zu nüssen, dass dabei 4 eigenthümliche, noch nicht bekannte Säuren gebildet würden, nämlich Aloetinsäure, Aloeresinsäure, Chrysolepinsäure und die jetzt von mir sogenannte Chrysinsäure. Jetzt giebt er an, dass des gelbe Pulver, welches bei dieser Behandlung erhalten wird, aus nur zwei Säuren bestehe: Chrysinsture und Aloetinsäure, welche durch Behandlung nit kohlensaurem Kali von einander getrennt werden können, indem das Kalisalz der Aloetinsäure leichtbelich ist, während sich das der Chrysinsäure sehr

săure).

i) Ann. der Chem. und Pharm. XXV, 234.

<sup>2)</sup> Berzelius' Jahresb. 1843 S. 467.

schwer auflöst. Wendet man dabei kaustisches Kali an, so bildet sich Aloeresinsäure, die aber nichts anderes als ein Zersetzungsproduct der Chrysinsäure ist.

Behandelt man die Aloetinsäure mit Salpetersäure, so entwickelt sich salpetrige Säure, aber dabei bildet sich kein anderes Product als Chrysinsäure, und es entstehen dabei weder Oxalsäure noch Nitropikrinsäure. Die Chrysinsäure kann dagegen mit rauchender Salpetersäure behandelt werden, ohne dass sie sich verändert. Zufolge einer Analyse, wobei jedoch nicht die Temperatur zum Trocknen angegeben worden ist, fand er die Aloetinsäure zusammengesetzt aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sub>16</sub>	40,75	41,32
<b>H</b> 4	1,73	1,71
Ma	11,59	12,19
015	45,93	44,78

wonach er die Formel C<sup>16</sup>H<sup>4</sup>N<sup>2</sup>O<sup>15</sup>idafür aufstellt. Aber es ist dabei weder angegeben worden, ob die Säure Wasser enthält oder nicht, noch hat er die Quantität von Basis in einem Salz derselben bestimmt.

Wird die Chrysinsäure mit wasserhaltigem Ammoniak gekocht, so löst sich die Säure mit Purpurfarbe auf, und beim Erkalten schiessen Nadeln aus der Lösung an, welche im Durchsehen rothbraun sind, aber im reflectirten Lichte grün erscheinen und vielen Metallglanz haben. Beim Behandeln mit verdünnten Mineralsäuren wird keine Chrysinsäure abgeschieden, weshalb sie nicht ein Ammoniumoxydsalz von dieser Säure zu seyn scheinen können. Die Zusammensetzung dieser Verbindung wurde folgendermaassen gefunden:

Gefunden			Bered	chnet	
		Aeq.		Aeg.	
C 37,61	37,88	<b>2</b> 8	37,84	30	38,04
H 2,35	2,21	10 ·	2,25	10	2,11
A 19,72	19,87	7	22,07	7 .	2,11 20,95 <sup>(A)</sup>
0 40,32	40,04	· <b>21</b>	37,84	23	38,90

Schunck hat die beiden angeführten Formeln, wie es scheint, mit der Annahme der beiden verschiedenen Formeln für die Chrysinsäure: C28H4N4O24 und C50H4N4O26 berechnet, und in Folge dessen benerkt er, dass sich dieser Körper, welcher ein Amid von dieser Säure, d. h. Chrysamid ist, dadurch gebildet habe, dass 3 Atome Sauerstoff aus der Säure asgetreten und dafür 3 Atome Amid eingetreten zyen. Abgesehen vor allem andern von einer solchen Abnormität für eine Amidbildung, so ist er dabei auch gezwungen gewesen, das verdoppelte Atom der Chrysinsäure in Betracht zu ziehen, und ausserden in dieser das Wasser aufzunehmen, welches besimmt als basisches Wasser darin enthalten ist, weil de richtige Formel der Chrysinsäure entweder nach Schunck C15HM2O12 + H oder nach Mulder C14HH2011 + H ist.

Setzi man Salzsäure oder Schweselsäure zu einer wernen Lösung von dem zuletzt erwähnten Körper (A), so schiessen daraus beim Erkalten dunkel olivengrine Nadeln an, welche nach Schunck die Eigenschaften einer wirklichen Säure haben. Dieser Verlindung hat Schunck den Namen Amidochrysaminsäure gegeben, welcher jedoch nicht serner beischaften werden :kann. Sie besteht nämlich nach Schunck aus:

	Gelu	nden	•	Bere	chnet	•
C	38,65	38,77	28	38,53	30	38,74
H	1,85	1,92	8.	1,83	8	1,72 18,27 <sup>(B)</sup>
ħ	18,24	18,29	6	19,27	6	18,27 <sup>(D)</sup>
0	41,26	41,02	· <b>22</b>	40,37	24	41,27
un	und sie ist also zusammengesetzt, wie wenn sie ein					
Aı	nmoniu	moxydsal	z von e	einer in A	ninsäur	e (Sg) ver-

Ammoniumoxydsalz von einer in Aminsäure (Sg) verwandelten Chrysinsäure wäre, d. h. = C¹⁴HM²O¹⁰Ad + C¹⁴HN²O¹¹Åm. Schunck bekam das Barytsalz dieser Säure dadurch, dass er die Verbindung B in Ammoniak auflöste und die Lösung mit Chlorbarium vermischte, wobei es sich in Gestalt eines rothen krystallinischen Pulvers niederschlug. Bei der Analyse gab es 25,11 Procent schwefelsauren Baryt, 29,93 Procent Kohlenstoff und 1,77 Procent Wasserstoff.

Wird die Verbindung B nach Schunck mit siedender Salpetersäure behandelt, so bildet sich Chrysinsäure, welche niederfällt, während salpetersaures Ammoniumoxyd in der Lösung bleibt. Aehnlich verhält sich Schwefelsäure, aber verdünnte Säuren wirken nicht darauf ein. Kaustisches Kali bringt auch Chrysinsaure hervor, unter Entwickelung von Ammoniak. Von Wasser wird sie mit dunkler Purpurfarbe aufgelöst und durch Säuren daraus wieder niedergeschlagen. Das Kalisalz bildet sich bei der Behandlung der Verbindung B mit kohlenseurem Kali. Wird dann der Ueberschuss an kohlensaurem Kali mit Wasser ausgewaschen, so erhält man es in kleinen Krystall-Die unlöslichen Salze werden durch Fällen nadeln. eines Salzes von B erhalten, aber in diesem Fall muss zuerst Ammoniak zugesetzt werden, was dafür zu sprechen scheint, dass die Verbindung B eine Säure, aber nicht ein Ammoniumoxydsalz von der Aminsäure der Chrysinsäure ist. Wird jedoch die

Verbindung B eine Zeitlang mit Chlorbarium gekocht, so schlägt sich ein Barytsalz davon nieder.

Mulder<sup>1</sup>) hat Ammoniakgas bei + 100° über die Chrysinsäure geleitet und dabei gefunden, dass Wasser abgeschieden wird, und dass dafür andere Blemente von Ammoniak aufgenommen werden. Nach der gefundenen Zusammensetzung, nämlich:

Gefunden Berechnet

C <sup>28</sup>	38,00	38,6
H8	2,08	1,8 (C)
<b>M</b> e	19,15	19,3
$0^{22}$	40,77	40,3

scheint das Product dieselbe Verbindung zu seyn, wie B, was auch noch weiter durch den Umstand unterstützt wird, dass es nach Mulder mit Basen verbunden werden kann. Mulder hält diesen Körper für ein Amid.

Wir erfahren hieraus, dass die Verbindungen B und C, ungeachtet sie aller Wahrscheinlichkeit nach identisch sind, doch sowohl von Mulder als auch von Schunck auf verschiedene Weise erklärt werden, und, wie es mir scheinen will, von beiden auf eine befriediegende Weise. Aus ihrem Verhalten gegen Kali scheint jedoch ein gepaartes Amid darin enthalten zu seyn, und nach Schunck's Bestimmung des Gehalts an Baryt in dem Barytsalz derselben scheint zu folgen, dass auf 1 Atom Baryt 14 Atome Kohlenstoff in die Verbindung eintreten. Ihre Elemente müssen also der Formel = C1+H+N5O11. Ich weiss nicht, ob es ungehörig ist, zukünstigen Versuchen zuvor zu kommen, aber nach der Leichtigkeit ein Amid zu bilden, würde ich vermuthen

<sup>1)</sup> Aun. de Ch. et de Phys. XXII, 122.

macht wird, und dass wasserhaltige Oxalsäure der zweite ist, so wie auch, dass die Idee eines Gehalts an Salpetersäure in der Chrysinsäure, (vielleicht selbst in mehreren anderen Verbindungen, welche als gepaarte Salpetersäuren betrachtet werden) aufgegeben werden muss. Die rationelle Formel wird in einem solchen Falle C¹ºHN²O⁵ÖAd + ÖH. Wahrscheinlich würde eine Behandlung der Verbindung mit starker Kalilauge in einer erhöhten Temperatur, um dadurch die Paarlinge zu spalten, etwas darüber entscheiden, und vielleicht auch die noch räthselhaste Verbindung von C¹ºHN²O⁵ etwas ausklären.

Die Verbindung A scheint mir aber dieselbe relative Anzahl von Atomen der Elemente zu enthalten, wie die Verbindungen B und C. Vergleicht man nämlich die berechnete Zusammensetzung für diese letztere mit der von Schunck ausgeführten Analyse des Körpers A, so stimmen diese weit mehr unter sich überein, als mit der von ihm für den Körper A vorgeschlagenen Zusammensetzungsformel. Ich möchte mir daher wohl vorstellen, dass A das Ammoniumoxydsalz von der Aminsäure der Chrysinsäure. (Chrysaminsäure Sg) sey, und dass verdünnte Säuren nur einen katalytischen Einfluss darauf ausüben, darin bestehend, dass 1 Atom von A in 2 Atome von B umgesetzt wird. Sollte sich meine Ansicht auf irgend eine Weise durch zukünstige Versuche bestätigen, so würde A chrysaminsaures Ammoniumoxyd und B eine eigenthümliche Säure seyn, welche Chrysoxaminsäure genannt werden müsste.

Aloeresinsäure. Wird die Chrysinsäure mit einem Ueberschuss von kaustischem Kali behandelt, so erhält man in der den dankler färbt, aber Ammoniak entwickelt sich den dankler färbt, aber Ammoniak entwickelt sich detei nicht, wofern die Kalilösung nicht gar zu concentrirt ist. Die Flüssigkeit enthält nachher keine Chysinsäure; inzwischen wird Kohlensäure entwickelt, wenn man eine Säure zusetzt, wodurch ausserdem ein brauner Niederschlag hervorgebracht wird, welcher nach dem Auswaschen des Salzes etwas in Wasser außöslich ist. Nach einer theilweisen Analyse des Barytsalzes der so gebildeten Verbindung reprisentirt Schunck die Zusammensetzung desselben mit BaC12H4N2O9 und er glaubt, dass die darin besindliche Säure dieselbe ist, wie die, welche zuerst von ihm Aloeresinsäure genannt worden ist.

Behandelt man die Chrysinsäure siedend mit ei-Hydrochrysid. sen Schoefelkalium; welches zugleich einen Ueberschuss an kaustischem Kali enthält, so erhält man size blaue Lösung, aus welcher sich beim Erkalten eine Menge von Krystallnadeln absetzen, welche im Durchsehen blau sind und im reflectirten Lichte metallisch roth erscheinen. Die so gebildete Verbindung neant Schunck Hydrockrysamid, welcher Name aber wenigstens in Hydrockrysid verändert werden muss. Sie wird durch Umkrystallisiren mit kaustischem Kali gereinigt, worauf sie nach dem Trocknen eine indigoblaue, fast schwarze Masse bildet. Wird das Hydochrysid erhitzt, so erhält man allerdings ein Sublimat von kleinen blauen Krystallen, aber es wird dabei unter Entwickelung von Ammoniak grösstentheils. zersetzt. Es ist untöslich in Wasser und nur wenig löslich mit blauer Farbe in Aikohol. Schweselsäure löst es mit brauner Farbe auf und Wasser schlägt dann aus dieser Lösung blæne Flocken pieder. Wird

hinein geleitet, so wird es zersetzt und aufgelöst. Von kaustischem und von kohlensaurem Kali wird es aufgelöst und durch Säuren mit blauer Farbe daraus wieder niedergeschlagen. Es kann auch dadurch bereitet werden, dass man Chrysinsäure zu einer siedenden Lösung von Zinnchlorid setzt, aber es ist dann schwierig von Zinnoxyd zu reinigen. Aus der Zusammensetzung hat Schunck die beiden Formela C14H6N2O6 und C50H12N4O35 berechnet, indem er darin fand:

Gefunden				Bered	hnet	•
$\mathbf{C}$	50,77	50,51	14	50,6	30	51,04
H	3,48	3,57	<b>6</b>	3.6	12	3,40
ħ	15,36	15,28	2		4	16,06
0	30,39	30,64	. 6		13	29,50

Behandelt man das Hydrochrysid mit siedender Salpetersäure, so entwickelt sich salpetrige Säure, und man erhält eine braune Flüssigkeit, aus welcher nach dem Abdunsten der überschüssigen Salpetersäure durch Wasser ein brauner Körper abgeschieden wird, der von kohlensaurem Kali aufgelöst wird, und nach dessen Abfiltrirung erhält man durch weiteres Verdunsten der Flüssigkeit eine bedeutende Menge von Oxalsäure in Krystallen, worauf die von dieser abgegossene Flüssigkeit mit! Platinchlorid einen Niederschlag von Platinsalmiak giebt. Inzwischen scheint doch nicht aller Stickstoff des Hydrochrysids in Ammoniak übergegangen zu seyn.

Pflanzenbasen. Dollfus 1) hat das Morphin-Rhodanammonium Morphin-Rho-(schwefelblausaures Morphin): analysirt. Es krystallisirt danammonium. in kleinen, glänzenden Nadeln und schmilzt bei +

<sup>1)</sup> Ann: der Chem. und Pharm. LXV, 215.

100°. Nuch einer directen Bestimmung des Gehalts in Rhodan, Kohlenstoff und Wasserstoff darin ist die Zusammensetzung dieses Salzes = mphAmR + H, und die Formel für das Morphin = C<sup>54</sup>H<sup>15</sup>O<sup>5</sup> + AH<sup>5</sup>, welche 1 Doppelatom Wasserstoff weniger enthält, als zuletzt Laurent<sup>1</sup>) dafür angegeben hat.

Laurent und Gerhardt<sup>2</sup>) haben den zuerst Sulfomorphid. von Arppe<sup>5</sup>) bemerkten und untersuchten Körper von Neuem studirt, welcher durch Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure auf Morphin bei + 150 - 160° hervorgebracht wird, und über welchen wir doch eine noch genauere Kenntniss zu erhalten wünschen mussten. Sie stellten ihn nach Arppe's Methode dar und sie bekamen dadurch ein weisses Protuct, welches allmälig; selbst in einem verschlossenen Gesässe eine grünliche Farbe annahm, besonders beim Erhitzen bis zu + 130 - 150°. Die Resultate der Analyse entsprachen der Formel C<sup>54</sup>H<sup>18</sup>NO<sup>8</sup>S:

G	efunden	B <i>e</i> rechae
C54	<b>63,0</b> .	64,5
H18	5,8	5,7
M	<u> </u>	
$0_8$		
S	5,4	5,1.

Die Bildung geschieht nach ihm dadurch, dass aus dem schweselsaurem Morphin (nach Laurents Formel) die Elemente von 2 Atomen Wasser austreten. Sie betrachten diesen Körper als ein Amid von dem Morphin und nennen ihn Sulfomorphid. Sollten zukünstige Versuche eine solche Ansicht bestätigen,

<sup>1)</sup> Im vorigen Jahresberichte, S. 282.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 112.

<sup>3)</sup> Berzelius' Jahresbericht 1847, S. 548.

so ware die rationelle Formel dafür = C54H16O6 + NH2S, oder, wenn man die nach Dollfus vorhin angeführte Formel für das Morphin annimmt, = C54H15O6 + NH2S. Siedende Salpetersäure wirkt darauf ein und bildet Schwefelsäure, worauf Wasser einen gelben flockigen Körper daraus abscheidet.

Codein-Rho- Dollfus¹) hat Codein-Rhodanammonium auf die danammonium. Weise bereitet, dass er eine Lösung von Codein in Alkohol mit Rhodanwasserstoffsäure vermischte, und er hat es dabei in kleinen Krystallnadeln erhalten. Es schmilzt bei + 100°. Durch besondere directe Bestimmungen des Gehalts an Rhodan, Kohlenstoff und Wasserstoff darin hat er folgende Resultate erhalten:

Gefunden Berechnet
C<sup>56</sup> 62,30 62,60
H<sup>21</sup> 5,13 6,08,

woraus hervorgeht, dass dieses Salz der Formel cod AmR + H entspricht, und das Codein der Formel C<sup>5+</sup>H<sup>16</sup>O<sup>5</sup> + NH<sup>5</sup>, wonach es sich also von dem Morphin nur durch 1 Doppelatom Wasserstoff unterscheidet. Das krystallisirte Codein besteht dann aus C++H<sup>16</sup>O<sup>5</sup>Ak + 2H.

Sulfonarkotid. Durch Erwärmen des Narkotins mit verdünnter Schwefelsäure haben Laurent und Gerhardt<sup>2</sup>) eine analoge Verbindung erhalten, wie die vorhin angeführte von Morphin. Die Lösung färbt sich grün und wird zuletzt dick. Ein Gas entwickelt sich dabei nicht, und setzt man Wasser hinzu, so löst sich alles im Sieden auf. Beim Erkalten setzt sich dann ein grünes Pulver daraus ab, welches in kaltem Wasser

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. amd Pharm. LXV, 217.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. LXIV, 114.

volostich zu seyn scheint. Von Alkohol wird es aufgelöst, aber es kann daraus nicht krystallisirt erhalten werden. Die Analyse davon gab:

	agi <b>e</b> nden	Derecane
Kohlenstoff	59,1	60,2
Wasserstoff	5,3	5,2
Schwefel	3,6	3,5.

Sie vergleichen diese Resultate mit der Formel C46H34NO16S und betrachten des Product als ein Amid von dem Narkolin, welches sie Sulfonarkotid nennen. Die rationelle Formel dafür wird dann C48H22O14 --NH2S. Hiernach hat dieser Körper sich dadurch gebildet, dass das schwefelsaure Narkotinammoniumoxyd 2 Atome Wasser verloren hat. -- Das Sulfonarkotid löst sich nicht in Ammoniak aber dagegen in kaustischem Kali, woraus es jedoch durch Säuren mit grüner Farbe wieder niedergeschlagen wird. Salpetersiere bildet, wenn man sie im Sieden darauf einwirken lisst, Schwefelsäure und ausserdem einen gelb gefärbten Körper, der sich in Ammoniak auflöst.

Merck 1) hat in dem Rückstande, welcher bei Papaverin. der Bereitung des Morphins aus Opium erhalten wird, eine neue Base entdeckt, die er Papaverin nennt. Ueber die Bereitung und Reinigung derselben hat er jedech noch nichts mitgetheilt. Das Papaverin krystallisirt sowohl: aus Alkohol als auch aus Aether in Nadeln. In der Wärme ist es in Alkohol und Aether bedeutend leichter löslich, als in der Kälte. Von kaltem Aether wird es nicht aufgelöst. Die Lösungen bläuen kaum das durch Säuren geröthete Lackmuspapier. Die Krystalle färben sich blau, wenn man sie mit concentrirter Schwefelsäure übergiesst.

<sup>1)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LXVI, 125.

Mit Säuren bildet es in Wasser schwer lösliche Salze. Verdünnte Salzsäure löst das Papaverin leicht auf, aber auf Zusatz von mehr Säure scheidet sich ein weisser Niederschlag, ab, welcher sich zu Tropfen ansammelt, die eine ölartige Schicht bilden. Bleibt diese Schicht ruhig stehen, so nimmt sie allmälig eine krystallinische Textur an und zuletzt bildet sich ein Netzwerk von sehr grossen Krystallen. Die Krystallisation wird durch Wärme unterstützt. Papaverin-Chlorammonium krystallisirt in geraden rhombischen Prismen. Schwefelsäure und Salpetersäure verhalten sich gegen die Base eben so, aber die Salze derselben bilden keine so grosse Krystalle. Das Platinchlorid-Doppelsalz ist ein in siedendem Wasser und in siedendem Alkohol unlöslicher Niederschlag.

Das Papaverin soll nach der Formel, C40H18O8 + NH3 zusammengesetzt seyn. Sowohl Papaverin-Chlorammonium als auch die Verbindung desselben mit Platinchlorid scheinen untersucht worden zu seyn.

Strychnin,

In Folge der Einwürfe, welche Herzog und Otto Reagens darauf. in Betreff des vor mehreren Jahren 1) mitgetheilten Reagens auf Strychnin gemacht haben, hat Marchand?) seine Versuche darüber wiederholt, um zu erfahren, in wie weit das von ihm angegebene Reagens zuverlässig ist. Marchand sucht nun derzulegen, dass noch kein Reagens auf diese Pflanzenbase angegeben worden wäre, welches mit derselben Sicherheit, wie das seinige, die Gegenwart derselben za erkennen gebe.

Phosphorsaures Strychnin. Anderson<sup>5</sup>) hat die Verbindungen der Phosphor-

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. 1845, S. 400.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharm. XIII, 251.

<sup>3)</sup> Chem. Soc. Quaterly Journal I. 55.

siere mit Strychain, untersucht und gefunden, dass ein zweisach-phosphorsaures Sulz, welches nach der Formel strÄm³uP + 2H³uP + 12H zusammengesetzt ist, krystallisirt erhalten wird, wenn man eine Lösung von gewöhrlicher aPhosphorsäure in der Würme so lange mit Strychnin versetzt, als sich dieses darin noch mit Leichtigkeit außöst, und die Flüssigkeit dann der Krystallisation überlässt. Das Salz löst sich in seiner gleichen Gewichtsmenge Wasser, und es verliert das in der Formel angedeutete Krystallwasser, wenn man es bis zu + 126° erwärmt.

Digerirt man die Lösung dieses Salzes längere Zeit mit pulverförmigem Strychnin, so löst sich noch viel von diesem auf, und vordunstet man die so erhaltene Lösung, so schiesst daraus zuerst das an Strychnin reichere Salz an, während das leichter lösliche zweisach-saure Salz in der Mutterlauge bleibt. Des an Strychnin reichere Salz, welches ein halbsaures phosphorsaures Strychnin-Ammoniumoxydsalz ist, wird durch Umkrystallisiren rein erhalten, worauf es grosse rectanguläre Taseln bildet. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel 2strAm<sup>5</sup>aP + H³aP + 54H, und das Krystallwasser kann durch Erwärmen ausgetrieben werden.

Rhodan-Strychninammonium wird leicht in klaren Strychninund in Wasser schwer löslichen Nadeln erhalten,
Rhodanammonium.
welche kein chemisch gebundenes Wasser enthalten.
Dollfus 1) hat es auf den Gehalt an Rhodan, Kohlenstoff und Wasserstoff analysirt, und er hat dabei
gezeigt, dass es nach der Formel C++H21NO+Am +
C\*NS2, indem er darin fand:

<sup>1)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXV, 221.

Gefunden Berechnet C46 67,70 67,81

H<sup>95</sup> 6,39 6,14,

und folglich ist C++H<sup>2</sup>1NO+ + NH<sup>5</sup> die Formel für das Strychnin, wie sie zuerst von Gerhardt aufgestellt worden ist.

Strychnin-Chlorammonium mit Cyanquecksilber.

Brandis 1) hat den krystallinischen Niederschlag analysirt, welcher nach dem Vermischen der warmen Lösungen von Strychnin-Chlorammanium und Cyanquecksilber beim Erkalten erhalten wird, und welcher farblose, perlautterglänzende, rechtwinklige, vierseitige Tafeln bildet, zuweilen auch breite Prismen. Nach den Bestimmungen des Gehalts an Kohlenstoff und Quecksilber hat es sich herausgestellt, dass dieser Körper von sir AmCl — 4HgCy ausgemacht wird.

Strychnin-Cyanammonium mit Cyaneisen.

Brandis<sup>2</sup>) hat ferner die Verbindungen von Strychnin-Cyanammonium und den Cyanoren des Eisens untersucht. Werden in der Kälte gesättigte Lösungen von einem Strychninsalz und von Kaliumeisencyanür vermischt, so erhält man einen krystallimschen Niederschlag; sind die Lösungen dagegen etwas verdüngt; so, bekommt man rechtwinklige vierseitige Prismen von 4 bis 1 Zoll Länge. Diese Krystalle sind hellgelb, schwer löslich in Wasser, etwas mehr löslich in Alkohol, und sehr hygroscopisch. Nach dem Trocknen über Chlorcalcium haben sie sich, zufolge der Bestimmungen ihres Gehalts an Kohlenstoff, Wasserstoff und Eisen, nach der Formel 2strAmCy + FeCy + 8H zusammengesetzt herausgestellt. Bei + 100° verlieren sie 6 Atome Was-Gegen die Salze von Eisen, Blei und Kupfer ser.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 268.

<sup>2)</sup> Das. S. 257.

verhält sich dieses Salz wie Kaliumeisencyanür. Durch siedendes Wasser wird es zersetzt, die Lösung nimmt eine dunklere gelbe Farbe an, und dann schiesst zuerst Strychnin daraus an und darauf die jetzt folgende Verbindung.

Setzt man Kaliumeisencyanid zu einem Strychninsalz, so kann man warme Lösungen anwenden, und man erhält dann schöne goldgelbe, glänzende Krystalle, welche in Betreff ihrer allgemeinen Form und ihrer Löslichkeit viele Aehnlichkeit mit dem eben erwähnten Salze habe. Nach dem Trocknen über Chlorcalcium ist das so gebildete Salz nach der Formel 1strAmCy + FeCy<sup>5</sup> + 12H zusammengesetzt. Von dem Krystallwasser gehen 3 Atome weg, wenn man das Salz unter einer Lustpumpe über Schweselsäuretrocknet, aber 6 Atome bei + 1000 und 8 Atome bei + 136°. Kocht man die Lösung dieses Salzes in Wasser längere Zeit, so wird es theilweise unter Entwickelung von Cyanwasserstoffsäure zersetzt, während Eisenoxyd und Strychnin niederfallen. Durch Kochen von Berlinerblau mit Strychnin erhält man nicht die Verbindung mit Eisencyanür, sondern die mit Eisencyanid.

Vermischt man eine Lösung von Strychnin in Alkohol mit einer Lösung von Wasserstoffeiseneyanür
in Alkohol, so bildet sich ein Niederschlag, der sich
aber so lange wieder auflöst, als noch Strychnin im
Ueberschuss vorhanden ist. Fährt man dann mit dem
Zusetzen der Lösung von Wasserstoffeisencyanür fort,
bis die Mischung schwach sauer reagirt, so bekommt
man einen weissen Niederschlag, welcher vollkommen
unkrystallinisch ist, und welcher getrocknet werden
kann, wiewohl nur in niedriger Temperatur. Er ist

fast unlöslich in Wasser und Alkohol, und er reagirt sehr sauer. Zufolge der Analyse auf den Gehalt an Kohlenstoff, Wasserstoff und Eisen ist er nach der Formel (strAmCy + FeCy) + (HCy + FeCy) + 5H zusammengesetzt. Bei + 100° gehen 2 Atome Wasser daraus weg. In einer Temperatur über + 100° fängt er an sich zu zersetzen mit Entwickelung von Cyanwasserstoffsäure. Durch Kali wird er in eine weisse unkrystallinische Masse verwandelt, die sich durch Alkohol zersetzt.

Strychnin mit Chlor und Brom.

Laurent 1) hat angegeben, dass wenn man Chlorgas in eine warme Lösung von salpetersaurem Strychnin leitet, sich die Flüssigkeit rosenroth färbt und darauf ein harziger Körper niedergeschlagen wird-Nach dem Abfiltriren des Harzes enthält die Flüssigkeit einen durch die Einwirkung des Chlors gebildeten eigenthümlichen Körper, der alkalische Eigenschaften besitzt, und ausserdem einen neugebildeten fremden Körper. Setzt man verdünntes Ammoniak hinzu, so schlägt sich dieser fremde Körper zuerst nieder, und darauf scheidet sich durch mehr Ammoniak das neue Alkali, welches Laurent Strychnin-chlorée nennt, mit weisser Farbe nieder. Wird dieser Niederschlag in Schwefelsäure aufgelöst, so erhält man nach dem Verdunsten ein krystallinisches Salz, worin Laurent den Gehalt an Chlor, Schwefelsäure und Krystallwasser analytisch bestimmte, und nach den erhaltenen Resultaten stellt er die Zusammensetzung desselben mit der Formel C44H20ClNO4ÅmB + 7H auf. Diese Formel stimmt also mit der für das krystallisirende. schwefelsaure Strychnin-Ammoniumoxyd

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 312.

sef die Weise überein, dass 1 Aequivalent Wasserstef derin durch 1 Aequivalent Chlor ersetzt worden ist.

Ein analoges Product, welches Laurent Strychsine bromée nennt, wird erhalten, wenn man eine concentrirte Lösung von salzsaurem Strychnin mit Brom behandelt.

Wird gewöhnliche aPhosphorsäure mit Brucin be-Phosphorsauhandelt, so löst sich dieses mit Leichtigkeit darin auf,
und nach dem Verdunsten der Lösung schiesst ein
Salz deraus an, welches kurze etwas gelb gefärbte
Prismen bildet: Die Krystalle enthalten viel Krystallwasser, welches in der Lust unter Effloresciren daruns weggeht. Das Salz schmilzt bei + 100°. Nach
dem Trocknen zuerst über Schweselsäure und nachher bei + 100°, hat Anderson ) gefunden, dass
es nach der Formel 2bruAm<sup>5</sup>aP + H<sup>5</sup>aP + 3H zummmengesetzt ist.

Digerirt man saures phosphorsaures Natron mit Bracin, so bekommt man nach dem Verdunsten der Lösung ein Salz in undurchsichtigen Prismen, deren Zesammensetzung sich der Formel brudm<sup>5</sup>af + Hsaf nähern soll.

Dollfus<sup>2</sup>) hat Brucin-Rhodanammonium in kla-Brucin-Rhoren Krystallen erhalten. Er hat es analysist, indem danammonium er darin den Gehalt an Rhodan, Kohlenstoff und Wasserstoff bestimmte, wobei es sich herausstellte, dass es wasserfrei ist. Er fand darin:

Gefunden Berechnet C+8 63,28 63,57 H27 6,13 5,97

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journal, 1, 57.

<sup>2)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXV, 219.

= C48H25NO8Am + CEMS2. Diese Analyse bestitigt die Formel C48H25MO8MM5, welche man aus Regnault's Analyse für das Brucin ableitete, die aber nicht mit den Angaben anderer Chemiker übereinstimmte. Entschieden kann sie jedoch noch nicht angesehen werden.

Brucin - Cyan-Cyaneisen.

Brucin-Ammonium-Eisencyanür wird nach Branammonium mitdis 1) auf dieselbe Weise bereitet, wie die analoge und vorhin angeführte Strychnin-Verbindung. krystallisirt in Nadeln, und ist nach dem Trocknen über Chlorcalcium nach der Formel 26ruAmCy + FeCy + 2H zusammengesetzt. Kocht man die Losung desselben in Wasser, so bildet sich zwar sogleich ein blauer Niederschlag, aber es entsteht dabei keine Cyanid-Verbindung.

Brucin-Ammonium-Eisencyanid wird eben so, wie die analoge Strychnin-Verbindung bereitet, und es besitzt auch ebenfalls eine dunkelgelbe Farbe. wird weniger leicht wie die Cyanür-Verbindung zersetzt.

Eine weisse krystallinische saure Verbindung von Brucin wird auf dieselbe Weise erhalten, wie die von Strychnin, wenn man nämlich Wasserstoffeisencyanür im Ueberschuss zu einer Lösung von Brucin in Alkohol setzt.

Einwirkung der auf Brucia.

Seit einigen Jahren hat zwischen Gerhardt und Salpetersaure Laurent einerseits und Liebig anderseits über die Erforschung und Erklärung der Phänomene, welche sich bei der Einwirkung von Salpetersäure auf Brucin darbieten, eine Discussion stattgefunden. ersteren haben angegeben, dass sich dabei salpetrigsaures Aethyloxyd entwickele, was dann von Liebig

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 266.

in Abrede gestellt wurde. So einfach die Frage durch Thatsachen zu entscheiden gewesen wäre, so hat doch der hohe Preis des Brucins ein Hinderniss veranlasst. un die Versuche in einem hinreichend grossen Maasstabe anstellen zu können, wodurch es nur möglich wird, die Producte, welche während der Operation gasformig weggehen, in einer hinreichenden Quantitit zu condensiren und darauf zu reinigen. In Folge dessen ist der Streit darüber in einer Weise gesührt worden, wie man ihn in der Wissenschaft nicht wünschen kann. In dem verflossenen Jahre hat Laurent 1) gewisse Zahlenwerthe aus seinen Versuchen bekannt gemacht, und er hat bei der Analyse der Flüssigkeit, welche durch Behandlung des Brucins mit Salpetersäure gebildet und gasförmig entwickelt wird und welche aus dem Gase durch eine Kältemischang condensirt wurde, darin 29 Procent Kohlenstoff und 6,1 Proc. Wasserstoff gefunden, während sie, wenn sie der Formel C4H5O + N entsprechen soll, 32 Proc. Kohlenstoff und 6,4: Proc. Wasserstoff enthalten müsste. In Rücksicht auf den Verlust, welcher davon herrührt, dass sich ein Theil der sehr füchtigen und nahe bei + 100 siedenden Flüssigkeit bei der Verbrennungs-Analyse unverbrannt weggeht, rtumt er doch dieser Bestimmung ein völliges Stimmrecht ein, weif die relative Quantität zwischen: Kohleastoff und Wasserstoff in dem Verhältniss steht welches das salpetrigsaure Aethyloxyd characterisirt. Als er darauf den nach beendigter Operation übrigbleibenden orangegelben Körper, welcher Hakothelin Kakothelin. genannt worden ist, analysirte so erhielt er folgende Resultate:

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 463. XXIV, 914.

	Gefa	nden	Berechnet
Caı	.51,3	51,5	51,4
HII	4,6	4,4	4,5
Ms	11,2	11,2	11,4
010	32,9	32,9.	32,7,

welche mit der Formel C<sup>21</sup>H<sup>11</sup>N<sup>2</sup>O<sup>10</sup> übereinstimmen. Er glaubt darin eine Bestätigung der dabei stattfindenden Bildung und Entwickelung von salpetrigsautem Aethyloxyd zu erkennen, weil 2 Atome Kakothelin + 1 Atom salpetrigsaures Aethyloxyd == 1 Atom Brucin + 3 Atome N und 1 Atom H.

Das Kakothelin ist unlöslich in Wasser und wenig löslich in Alkohol. Im zerstreuten Lichte wird es, selbst in einem verschlossenen Gefässe bald braum an der Oberfläche. Von Ammoniak wird es mit gelber Farbe aufgelöst, die Lösung färbt sich im Sieden zuerst grün und darauf braun. Einmal setzte sich aus dieser Lösung ein gelber Körper üb, der in Wasser und in Alkohol unlöslich war. Er löste sich in Salzsäure auf und diese Lösung setzte eine gelbe Gallert ab, so wie sie auch mit Ammoniak und mit Platinchlorid gelbe Niederschläge gab.

Rosengarien.<sup>1</sup>) hat unter Liebig's Leitung shenfalls darüber Versuche angestellt. Er versuchte nicht, aus dem Gase, welches sich bei der Behandlung des Brucins mit Salpetersäure entwickelt, etwas zu condensiren, sondern anstatt dessen machte er eine absolute Bestimmung der Quantität des Gases, welches dabei erhalten wird, und des Gehalts an Kohlenstoff und Wasserstoff, welcher in dem Gase enthalten ist. Dabei fand er, dass die relativen Aequivalentzahlen für diese Grundstoffe mit C:H = 4:6,38

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pherm. LXV, 111.

ausgedrückt werden, ein Verhältniss, welches von dem bedeutend abweicht, welches stattfinden muss, ween das Gas salpetrigsaures Aethyloxyd seyn soll:

Rosengarten reinigte das Kakothelin durch Auflisen in einem mit Salpetersäure sehr sauer gemachten Wasser, woraus es dann in schönen gelben Prismen anschoss, welche bei der Analyse zusammengesetzi gefunden wurden aus:

## Gefunden

51,57 51,50 C H 4,75 4,80 N · 12,69 O 30,90

Dieses Resultat entspricht nahezu dem, was Laurent's Formel voraussetzt, aber es weicht um 1 Proc. Stickstoff davon ab.

Setzt man Ammoniak zu der Lösung des Kakohelins in Salpetersäure und nachher salpetersaures Siberaxyd so bekommt man einen flockigen detonirenden Niederschlag, worin sich jedoch ein variirender Gehalt an Silber fand.

Durch Behandlung des Brucins mit Braunstein und Schwefelsäure erhält man nach Rosen,garten ein Destillat, welches eigenthumlich riecht und welches salpetersaures Silberoxyd reducirt. Es ist darin weder Aldehyd noch Formylsäure enthalten.

Setzt man eine Lösung von Brom in Alkohol zu Brucin mit einer Lösung von schwefelsaurem Brucin-Ammoniumoxyd in Wasser, so scheidet sich, wie Laurent 1) gefunden hat, ein harzartiger Körper ab. Wenn dann mi diese Weise 1 des Brucins in Harz verwandelt worden ist, so wird dieses abfiltrirt und die Flüssig-

Brom.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV. 314.

heit mit Ammoniak ausgestilt. Der Niederschlag wird nun in schwachem Alkohol ausgelöst und die Lösung mit schwachem siedendem Spiritus so wie auch mit siedendem Wasser vermischt, wodurch ein Niederschlag entsteht, der sich beim Erkalten noch vermehrt! Dieser Niederschlag bildet kleine, schwach gesärbte Krystallnadeln, welche Laurent Brucine bromés nennt. Nach der damit ausgesührten Analyse auf den Gehalt an Brom glaubt er, dass sie der Formet C<sup>48</sup>H<sup>25</sup>BrN<sup>2</sup>O<sup>8</sup> entsprechen und daher ein Brucin sind, worin 1 Aequivalent Wasserstoff gegen 1 Aequivalent Brom ausgewechselt worden ist. Dieses Brombrucin fürbt sich nicht roth durch Salpetersäure.

Dithionigsaures Chinin.

Wetherill¹) hat das dithionigsaure Chinin untersucht, welches nach Winckler's Angabe erhalten wird, wenn man dithionigsaures Natron zu einer Lösung von Chinin-Chlorammonium setzt, wobei es einen flockigen Niederschlag bildet, der sehwerlöslich in Alkohol ist, und welcher nach dem Waschen und neuem Auflösen in warmem Alkohol beim Erkalten in schönen Nadeln krystallisirt, die bei + 100° ihr Krystallwasser verlieren. Nach dem Trocknen bei + 100° wurde dieses Salz zusammengesetzt gefunden aus:

. 0	Berech- net	
C58	61,35	61,79
H25	6,72	6,77
Ms	8,30	7,59
07	15,13	15,18
S³	8,50	8,67.

Die daraus abgeleitete Formel für das Chinin = C<sup>19</sup>H<sup>12</sup>NO<sup>2</sup> unterscheidet sich nur durch 1 Doppel-

<sup>1)</sup> Ann. der Gliem. und Pharm. LXVI, 150.

wigen Jahresbericht, S. 284) aufgestellt hat. Es scheint jedoch, dass das hier analysiste Salz ein basisches ist, und dass, wenn wir das Chinin mit C<sup>19</sup>H<sup>9</sup>O<sup>5</sup>Ak = quAk ausdrücken, die Formel dafür puÄns + quAk wird.

Anderson 1) hat Chinin in warmer Phosphor-Phosphorsausiere aufgelöst und aus der Lösung beim Erkalten des phosphorsaure Salz in Nadeln krystallisirt erhalten. Dieses Salz, welches in Folge der Analyse auf den Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff, nachdem es bei + 100° getrocknet worden war, so zusammengesetzt gefunden wurde, dass es der Formel guman a entspricht, ist für das Atomgewicht des Chinins sehr aufklärend. In Betreff desselben sind wir nämlich unsicher geblieben, ob es zu C19H11NO2 oder zu C<sup>58</sup>H<sup>22</sup>N<sup>2</sup>O<sup>4</sup> (die ältere Annahme, dass es 20 and 40 Atome Kohlenstoff enthalte, ist gewiss fehlerhaft) angenommen werden müsse. Aber der Gehalt an Kohlenstoff, welchen Anderson in diesem Salz gefunden hat = 61,85 Procent entspricht fast völlig 57 Atomen (= 3 × 19), welche mit 1 Atom Phosphorsaure in die Verbindung eintreten. Was den Gehalt an Wasserstoff in dem Alkali anbetrifft, so kann natürlicher Weise die Analyse des phosphorsauren Salzes darüber keine sichere Aufklärung geben, so dass demnach noch darin eine Unsicherheit übrig geblieben ist, ob das Chinin als nach der Formel C19H12NO2 oder nach C19H11NO2 zusammengesetzt betrachtet werden muss.

Das krystallisirte neutrale phosphorsaure Chinin-Ammoniumoxyd enthält ausserdem 6 Atome Wasser

i) Chem. Soc. Quaterly Journal, I, 58.

welche weggehen, wenn man es his zu + 100° erhitzt. Einmal bekam Anderson ein Salz, welches 12 Atome Krystallwasser enthielt. — Winckler!) scheint ein Salz mit 3 Atomen Wasser erhalten zu haben.

Chinin - Rho - Dollfus 2) giebt an, dass er bei den Versuchen danammonium zur Darstellung von Chinin - Rhodanammonium kein reines Salz hätte bekommen können, weil dabei zwei Salze, ein gelbes harzähnliches und ein anderes weisses gebildet wurden, welche zusammen krystallisiren und nicht getrennt werden können.

Chinin-Cyan- Dollfus<sup>5</sup>) hat das Doppelsalz von Chinin-Cyanammonium mitammonium und Eisencyanür analysirt und dasselbe
Eisencyanür.

nach der Formel quAmCy + FeCy + 2H zusammengesetzt gefunden.

Vermischt man eine concentrirte Lösung von Chinin-Chlorammonium mit einer ebenfalls concentrirten Lösung von Kaliumeisencyanid, so erhält man einen goldgelben krystallinischen Niederschlag, welcher bei + 100° nichts an Gewicht verliert.

Cinchonin-Chlorammonium.

Laurent<sup>+</sup>) hat hei der Krystallisation von Cinchonin-Chlorammonium aus einer Lösung desselben in Alkohol das Salz in Gestalt von Tafeln mit rhombischer Basis und abgestumpsten Ecken erhalten. Dieses Salz löst sich leicht in Wasser auf, aber weniger leicht in Alkohol, und es reagirt sauer auf Lackmuspapier. Bei der Analyse hat er es zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. XLIX, 23.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. and Pharm. LKV, 215.

<sup>3)</sup> das. p. 227.

<sup>4)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 303.

	Gefunden	Berechne
C19	62,00	62,14
H 12	6,66	6,52
N		7,63
<b>C</b> l	19,36	19,30
0	<b>→</b> .	4,36,

was der Formel C<sup>19</sup>H<sup>8</sup>O + NH<sup>4</sup>Cl = cinAmCl entspricht.

Dollfus 1) hat Cinchonin-Rhodanammonium be- Cinchoninreitet und er giebt an, dass es in klaren glänzenden Rhodanammonium.

Nadeln krystallisirt. Es ist basisch und nach der
Formel cinAm + cinAk zusammengesetzt (worin

C\*MS\*2 durch das R ausgedrückt wird).

Cinchonin-Chlorammonium giebt mit Wasserstoff- Cinchonincisencyanür einen krystallinischen Niederschlag, zu- Cyanammonium mit Cyansammengesetzt nach der Formel cinAmCy + FeCy eisen. + 2H.

Vermischt man eine Lösung von Wasserstoffeisencyanid mit einer Lösung von Cinchonin-Chlorammonium, so bekommt man einen eitennengelben krystallinischen Niederschlag, welcher bei + 100° nichts
an Gewicht verliert, und welcher von einer Verbindung des Cinchonin-Ammonium-Eisencyanids mit
Wasserstoffeisencyanid ausgemacht wird, entsprechend
der Formel 2(3cinAmCy + FeCy<sup>5</sup>) + (HCy + FeCy<sup>5</sup>)
+ 12H.

Dollfus, welcher das Atomgewicht des Cinchonins doppelt so gross wie ich annimmt, und welcher es daher mit C<sup>58</sup>H<sup>22</sup>M<sup>2</sup>O<sup>2</sup> = C<sup>58</sup>H<sup>19</sup>MO<sup>2</sup> + WH<sup>5</sup> reprisentirt, giebt natürlicher Weise diesem entsprechende andere Formeln für die angeführten Verbindungen.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 222. 224.

Chlor und Brom.

Cinchonin mit Laurent 1) hat Chlor in eine concentrirte Lösung von Cinchonin-Chlorammonium eingeleitet, und er hat dabei Resultate erhalten, welche in theoretischer Beziehung vieles Interesse darbieten. Es bildet sich dabei ein krystallinischer Niederschlag, welchen Laurent Bichlorhydrate de Cinchonine bichlorée nennt, und welcher, wenn er wieder in siedendem Wasser aufgelöst, umkrystallisirt und dann in Wasser aufgelöst wurde, eine Lösung gab, worin Ammoniak einen flockigen Niederschlag hervorbrachte, der nach dem Reinigen durch Umkrystallisirung mit Alkohol sowohl in Betreff seiner Eigenschaften als auch in Rücksicht auf den darin gefundenen Gehalt an Chlor = 18,9 Proc. (berechnet = 19,5 Procent) von einer neuen Basis ausgemacht wird = C¹9H7€l0 + NH5, d. h., von einem Cinchonin, worin 1 Aequivalent Wasserstoff gegen 1 Aequivalent Chlor ausgewechselt worden ist. Bei der Analyse des vorhin angeführten Bichlorhydrate de Cinchonine bichlorée hat er folgende Resultate erhalten: "

	Gefunden .	Berechnet
C19	51,81	52,25
$\mathbf{H}_{11}$	5,48	5,05
Cl.	16,40	16,28
N	witness	•
0		-

Diesem nach würde man wohl einigen Zweisel über die Basicität der Base begen können, weil das Salz, welches durch Verbindung derselben mit Chlorwasserstoffsäure gebildet werden müsste, nach der Formel C19H7ClO + NH+Cl. zusammengesetzt seyn würde. Ist jedoch Laurent's Analyse richtig, so

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 302:

piciet werden, worauf es sich zeigt, dass die rationelle Erklärung (C¹ºH²ClO + NH²Cl) + (C¹ºHªO
+ NH²) = cinAmCl + cinclAk¹) werden muss, d. h.
die Chlorammonium-Verbindung von einem durch
Chlor metamorphosisten Cinchonin: mit reinem Cinchonin, oder mit anderen Worten, ein basisches Salz
welches (wenn man das metamorphosiste Cinchonin
nit Chlorcinchonin ausdrückt) Cinchonin-basisches
Chlorcinchonin-Chlorammonium genannt werden muss.
Natürlicherweise: bleibt die Formel cinAmCl + cinclAk
doch eben so richtig und vielleicht noch richtiger,
wie die andere, in welchem: Fall die Verhindung ein
chlorcinchoninbasisches Cinchonin - Chlorammonium
wire.

Dass diese Erklärungsweise die richtige ist, und des eine Base von der Zusammensetzungsweise CHPCIO + NH5 == ciaclAk existirt, folgt auch aus der Zusammensetzung des blasgelben Niederschlags, welcher erhalten wird, wenn man Platinchlorid zu einer Lösung von cinclAmCl + cinAk setzt, indem er nach einer Bestimmung des Gehalts an Platin und m bei + 180° daraus weggehondem Wasser (gefinden wurden nämlich 25,0 Pt und 2,4 H, während die Rechnung 24,84 Pt und 2,27 H giebt) von cinclAmCl + PiCl² + H ausgemacht wird.

Chlorcinchonin - Bromammonium wird erhalten,

<sup>1)</sup> Im Folgenden will ich der Kürze wegen das durch Chlor theilweise melamorphosirte Cinchonin mit cinclAk bezeichnen. Die Metamorphose betrifft, wie wir sehen, nur den Paarling von dem mit Ammoniak verbundenen Antheile. Das durch Brom umgesetzte Cinchonin will ich mit cinbrAk bezeichnen.

wenn man Chlorcinchonin-Ammoniak, C<sup>19</sup>H?GlO + PHS mit Bromwasserstoffsäure behandelt. Dus gebildete Salz krystallisirt in detselben Form, wie des Cinchonin-Chlorammonium, und wird nach einer Bestimmung des Gehalts an Brom darin, welcher = 30,2 Procent gefunden wurde, während die Rechnung 30,4 giebt, mit der Formel cinciAmBr ausgedrückt.

Behandelt man Cinchonin-Chlorammonium, cinAmCl, mit Brom, so scheidet sich in kurzer Zeit ein Körper ab, welcher nach dem Auswaschen mit kalten Alkohol, um einen Ueberschuss an Brom daraus wegzunehmen, von 2 Verbindungen ausgemacht wird, nämlich A: Die Brom- (and Chlor-) Verbindung von Bromeinchonin-Ammonium mit der Brom- (und Chlor-)Verbindung von Cinchonin-Ammonium zu gleichen Aequivalenten (Laurent's Bibromhydrate oder Bichlorhydrate de Cinchenîne bromée) und B: Die Brom- (und Chlor-) Verbindungen (nämlich 3 Atome von der Verbindung des Bromeinéhowin-Ammoniums mit 1 Atom von der Brom- (and Chlor-) Verbindung) des Cinchonins-Ammoniums (Laurent's Bibrombydrate eder Bichlorhydrate de Cinchenine & bromée). Die Salze, welche in dem Verbindungs-Verhältnisse A enthalten, sind in siedendem Alkohol löslich, während diejenigen, welche in dem Verbindungs-Verhältnisse B vorkommen, sich darin fast nicht auslösen. Man zieht daher das Ungelöste mit siedendem Alkohol aus und fällt mit Ammoniak, wodurch man einen Niederschlag bekommt, welcher von cinAk + cinsrAk ausgemacht wird (gefunden wurden darin 59,3 Kohlenstoff und 5,6 Wasserstoff, während die Rechnung C = 61,3 und H = 5,6 giebt), und welcher beim Behandeln mit Chlorwasserstoffsäure ein Salz giebt, zusammengesetzt nach der Formel cint-AmCl + cinAmCl (gefunden

wurden darin 15,4 Chlor, während die Rechnung 15,9 verlangt), und dieses Salz bildet mit Platinchlonid eine Verbindung, welche nach der Formel
(cint-AmCl + PtCl<sup>2</sup>) + (cinAmCl + PtCl<sup>2</sup>) zusamnengesetzt ist (gefunden wurden darin 24,2 Procent
Platin, während die Rechnung 24,5 Proc. fordert).

Was bei dem Auskochen mit Alkohol unaufgelöst bleibt, wird mit siedendem Wasser bekandelt und die Lisung in diesem mit Ammoniak ausgefällt. Es bildet sich dadurch ein weisser voluminöser Niederschlag, welcher nach dem Auswaschen, Trocknen und Auflösen in siedendem Alkohol beim Erkalten in Nadeln krystallisirt. Es schmeckt sehwach bitter, bläut Reactionspapier und ist nach der Formel 3cinorAk — ciaak susammengesetzt (gefunden wurden darin 55,45 Proc. Kohlenstoff, 5,18 Proc. Wasserstoff und 28,30 Proc. Brom, während die Rechnung 55,3 Proc. Kohnlenstoff, 5,0 Proc. Wasserstoff und 29,1 Proc. Brom giebt).

Setzt man Chlorwasserstoffsäure zu einer Lösung von 3cinbrAk + cinAk in siedendem Alkohol, so scheidet sich beim Erkalten ein Salz in rhombischen Taseln ab, welches nach der Formel 3cinbrAmCl + cinAmCl zusammengesetzt ist (gefunden wurden darin 14,5 Procent Chlor, während die Rechnung 14,6 Procent sordert), und welches mit Platinchsorid eine Verbindung bildet, welche der Formel (3cinbrAmCl + PlCl²) + (cinAmCl + PlCl²) + 4H entspricht (gesunden wurden darin 23,0 Proc. Platin, während die Formel 23,4 Proc. verlangt). Laurent hat für diese Salze die solgenden Formeln gegeben: C¹9H4¹Br²N²O + 2HCl und C¹9H4²Br²N²O + 2HCl + PtCl² + H, worin die Anzahl der Atome mit 4 multiplicirt wer-

den muss, um sie dann in andere Formen zu verwandeln, wenn sie eine rationelle Bedeutung bekommen sollen.

Laurent führt zuletzt an, dass wenn man Ciachonin-Chlorammonium mit Brom behandelt und das dadurch gebildete Product mit siedendem Alkehol auszieht, um zunächst den darin leichter löslichen Theil aufzulösen, sich bei einer neuen Behandlung mit siedendem Alkohol ein Salz auflöst, welches, wenn man es mit Ammoniak ausfällt und den Niederschleg wieder in siedendem Alkohol auflöst, mit Salzsäure ein Salz giebt, welches beim Verdunsten der Lösung in kleinen rhombischen Tafeln anschiesst. Diese Bereitung ist zwar nicht völlig deutlich, aber da er in Folge einer Analyse, bei welcher er 43,6 Proc. Kohlenstoff und 4,47 Proc. Wasserstoff fand (die Rechnung giebt 43,0 Proc. Kohlenstoff und 4,25 Proc. Wasserstoff), zu der Formel C58H+5Br5Cl2N+O2 gekommen ist, welche mit 2 multiplicirt die rationelle Formel 2cinbrAmEl + cinbrAmBr + cinAmBr giebt, so glaube ich, dass dieses Salz als ein selbstständiges angenommen werden muss, wiewohl noch eine Uasicherheit in Betreff der Art gefunden werden könnte, nach welcher die Verbindung zu betrachten ist, indem die relativen Atome auch eben so gut mit der Formel 2cintrAmBr + cintrAmCl + cinAmCl ausgedrückt werden können.

Nach den hier jetzt gemachten Mittheilungen scheint es schwieriger zu seyn, den mit dem Ammoniak gepaarten Theil in Cinchonin durch Brom zu zerstören oder richtiger partiell umzusetzen, wie dieses bei Anwendung von Chlor der Fall ist. Es folgt ferner daraus, dass die Bromcinchoninsalze mit den gewöhnlichen Cinchoninsalzen Verbindungen eingehen seren zu ein oder mehreren Atomen gegen die letzteren enthalten sind. Es wäre allerdings von Interesse gewesen, wenn die Untersuchung auch auf das
genauere Studium einiger Sauerstoffsalze ausgedehnt
werden wäre, und wenn die Producte erforscht worden wären, die sieh bilden, wenn man die Einwirhung des Chlors und Broms noch weiter fortsetzt,
indem das Studium der Natur von den Paarlingen in
den organischen Basen von sehr grosser Wichtigkeit
geworden ist, nachdem wir jetzt mit Sieherheit sagen
können, dass wir die Ueberzeugung gewonnen haben,
dass Ammoniak ein Glied ist, wovon sie ausgemacht
werden.

Chinidia.

Winckler<sup>2</sup>) hat einige Versuche mit dem von ihm als neu<sup>2</sup>) betrachteten Alkali, dem Chinidin, angestellt, welches in gewissen Chinarinden enthalten seyn soll. Er stellte es durch Reinigung einer größeren Portion von rohem Chinidin dar, welches er sus der Chinin-Fabrik von Zimm'er erhalten hatte. Er behandelte dieses mit Aether, welcher Chinin und einen harzigen Körper suszog. Dann löste er den Rückstand in Alkohol auf, behandelte die Lösung mit Thierkohle und verdunstete die filtritte Flüssigkeit zur Krystallisation, wobei es noch etwas gefärbt mechoss. Durch Auftösen in Schwefelsture, Fällen der Lösung mit kohlensaurem Natron und Umkrystallisieren des dadurch abgeschiedenen Chinidins mit Alkohol wurde es weiter gereinigt.

Das Chinidin krystallisirt in grossen, glänzenden; vierseitigen Prismen; aber die Krystalle, welche beim

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. XLIX, 1.

<sup>2)</sup> S. den vorigen Jahresbericht, S. 287.

raschen Anschiessen erhalten werden, erscheinen unter einem Mikroscope als rhombische Tafeln. schmilzt beim Erhitzen und kann theilweise sublimirt erhalten werden. Gegen Wasser und Alkohol verhält es sich ähnlich wie Chinin, aber von Aether wird es weit weniger aufgelöst, indem 100 Theile Aether nicht mehr als 0,692 Th. Chinidin auslösen. Beim Erhitzen bis zu + 1000 verliert es nichts an Gewicht. Das Chlorplatindoppelsalz und das schwefelsaure Salz haben dieselbe Zusemmensetzung, wie die entsprechenden Chininsalse, wiewohl das letztere etwas mehr Krystallwasser zu enthalten scheint, was jedoch von geringen Verschiedenheiten der Verhältnisse abhängen kann, unter welchen die Krystallisation stattfand. Das phosphorsaure Salz war in Betreff der relativen Quantität zwischen Base und Säure mit dem Chininsalze übereinstimmend, aber es enthielt 12 Atome Wasser. Inswischen haben wir oben gesehen, wie Anderson einmal ein solches Salz auch von Chinin erhalten hat. Das hauptsächlichste Factum, welches für die Selbstständigkeit dieser Base spricht, scheint in seiner geringeren Löslichkeit in Aether zu bestehen, als das Chinin besitzt, so wie auch darin, dass Chinip nicht mit derselben Krystallform wasserfrei erhalten werden kann, wie das Chinidin.

Pseudochinin.

Mengarduque 1) hat in dem Extract einer dem Ursprung nach unbekannten Chinarinde, worin weder die gewöhnlichen Chinabasen noch das von Manzini entdeckte Chinovatin (= Aricin?), enthalten waren, ein neues Alkali gefunden, welches ex Pseudochinis nennt. Diese Base wird durch ihre starken basischen Eigenschaften charakterisirt, so dass sie selbst Am-

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 221.

meniak aus seinen Salzen austreibt. In Wasser und in Aether ist sie unauflöslich, aber von Alkohol, besonders in der Wärme wird sie mit Leichtigkeit aufgelöst, und sie schiesst dann daraus in unregelmässigen Prismen an. Sie löst sich in Chlorwasser auf und versetzt man die Lösung mit einigen Tropfen Ammoniak, so nimmt die Lösung eine rothe Farbe an, wahrend Chinin, wenn man es auf dieselbe Weise behandelt, eine grüne Flüssigkeit bildet. Das schweselsaure Salz, welches in deutlichen Krystallen anschiesst, die platte an den Enden zugespitzte Prismen sind, reagist auf Lackmuspapier vollkommen neutral und schmeckt wenig bitter. Das salzsaure Salz kann nicht krystallisirt erhalten werden. Er hat dieses Pseudockinin analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Bered	hnet
----------------	------

Kohlenstoff	76,6	76,7
Wasserstoff	8,1	. <b>8,2</b>
Stickstoff	10,2	10,4
Sauerstoff	5,2	4,7

Fritzsche<sup>1</sup>) hat seine Untersuchungen über die Nitroharmali-Metamorphosen fortgesetzt, welchen das Harmalin fähig ist. Dieses Mal betreffen sie den Körper, welcher durch Kinwirkung, von Salpetersäure auf Harmalin erhelten wird. Er hatte schon früher gezeigt, dass sich dabei ein eigenthümlicher Körper bildet, welchen er Chrysoharmin genannt hatte, welchen Namen er aber jetzt in Folge der volkkommener arforschien besischen Eigenschaften und seiner Bildung aus Harmin, welche auf die Weise vor sich geht, dass sich eine Oxydationsstufe des Stickstoffs mit dem Harma-

din.

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIV, 379.

lin vereinigt, während aus diesem Wasserstoff verdrängt wird, in Nitroharmalidin verändert.

Das Nitzoharmelidin wird zwar durch die directe Binwirkung der Salpetersäure auf Harmalin gebildet, aber da nack beendigter Operation noch unzerstörtes Harmalin und auch Harmin in dem gebildeten Product enthalten ist, so empfiehlt er dasselbe auf folgende Weise darzustellen: 1 Theil Harmalin wird mit 6-8 Theilen 80procentigem Alkahal übergessen, darauf 2 Theile concentrister Schwefelsäure und, wenn sich alles aufgelöst hat, noch 2 Theile Salpetersäure hinzugesetzt. Das Gemisch wird im Wasserbade erwärmt. Nach kurzer Zeit kühlt man so rasch wie möglich ab, wobei sich das Nitroharmalidin in Gestalt eines sauren Salzes als hellgelbes Krystellpulver abscheidet. Man sammelt es auf einem Filtrum, entfernt die dunkelbraune Mutterlauge davon durch Waschen mit Alkohol, der mit ein wenig Schwefelsaure versetzt worden ist, löst es vem Filtrum mit lauwarmem Wasser und fällt es aus der Lösung mit einem Alkali, welches im Anfange kalt und tropfenweise zugesetzt werden muss, bis sich ein geringer Niederschlag gebildet hat, den man abfiltrirt. nun goldgelbe und bis zu + 40 bis + 500 erwärmte Flüssigkeit, welche mit einigen Tropfen Säure sauer gemacht worden ist, weil sich die Base in der dann alkalischen Flüssigkeit leicht veründert mit Bildung eines dunkel gefärbten Körpers, wird auf einmal mit einem Ueberschuss von Ammoniak versetzt, wodurch sich das Nitroharmalidin als ein krystallinisches orangegelbes Pulver abscheidet.

Ist das Nitroharmalidia mit Harmalin oder Harmin verunreinigt, so kann es davon gereinigt werden, wenn man es in einem mit schwesliger Säure sehr stark gesätnich einiger Zeit scheidet sich saures schwesligsaures Ritroharmalidin ziemlich vollständig ab, während die suderen Alkaloide in der Lösung zurückbleiben. Der entstandene Niederschlag wird dann in warmem Wasser ausgelöst, die Lösung durch Filtriren von einem braunen Körper befreit und durch Ammoniak im Ueberschuss ausgesällt.

Unter einem Mikroscope zeigt sich das so bereitete Nitroharmalidin aus prismatischen Krystallen bestehend. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser, aber löslicher in siedendem Wasser, woraus es dann in etwas grösseren Krystallen wieder anschiesst. Von Alkohol wird es, besonders in der Wärme leichter sufgelöst, als Harmalin und Harmin, und es schiesst daraus mit dunkel orangegelber Farbe an. In Aether löst es sich wenig aber der Aether fällt es nicht aus einer Lösung in Alkohol. Von ätherisohen Oelenwird es in der Wärme in Menge aufgelöst und beim Erkalten scheidet es sich wieder daraus ab. Die Salse davon sind gelb. Fritzsche fand es zusammengesetzt aus:

C27		Gefundea			Mittel '	Berochnet.	
	60,37	61,84	61,02	61,45	61,19	61,172	
H 15	5,01	5,22	5,19	5,14	5,14	4,893	
<b>X</b> 5	14,61	14,95	16;24		15,27	15,839	
<b>0</b> e			<del></del> , -	,		18,096.	

Nach diesen Resultaten ist die rationelle Zusammensetzung, wie wir aus den Salzen erfahren werden, = C<sup>27</sup>H<sup>10</sup>N<sup>2</sup>O<sup>6</sup> + NH<sup>5</sup> = nihldAk. Ob aber der Paarling darin selbst als der Formel C<sup>27</sup>H<sup>10</sup>NO<sup>5</sup> + A entsprechend angesehen werden muss oder nicht, diese noch nicht entschieden werden können.

Nitroburmalidin - Chloramnonium, nihld Ain El,

schiesst beim Erkalten in prismatischen Krystallen an; wenn man die Base in Alkohol auflöst und die warme Lösung mit Salzsäure im grossen Ueberschuss versetzt, eder wenn man eine Lösung von dem essigsauren Salze mit überschüssiger Salzsäure vermischt. Die Analyse davon gab folgende Resultate:

; ;		•	Mittel	Berechnet
nihldAk			87,11	87,915
HCl	;	•	12,14	12,085

Nitroharmalidin-Platinchlorid, nihlilam Cl + PtCl<sup>2</sup>, füllt hellgelb, flockig und unkrystallinisch nieder, wenn man Platinchlorid zu einer Lösung von Nitroharmalidin-Chlorammonium setzt. Der Niederschleg wird nach einiger Zeit dunkler und nimmt eine sternförmig krystallinische Textur an. Bei der Analyse wurden darin nach einem Mittel der Resultate gefunden: 34,21 Proc. Kohlenstoff, 3,08 Proc. Wasserstoff und 21,09 Proc. Platin, während die Rechnung 34,435 Proc. Kohlenstoff, 2,966 Proc. Wasserstoff und 20,918 Platin giebt.

Mit Quecksilberchlorid bildet es ein analoges Doppelsalz, welches sich zuerst unkrystallinisch abscheidet, aber nachher Krystalltextur annimmt. Aus einer warmen Lösung setzt es sich in grösseren nadelförmigen Krystallen ab.

Die Verbindungen des Jods und Broms mit Nitroharmalidin-Ammonium scheiden sich in krystallinischer Form ab, wenn man ein alkalisches Jodür oder Bromür zu essigsaurem Nitroharmalidin-Ammoniumoxyd setzt.

Nitroharmalidin-Cyanammonium scheint nicht für sich zu existiren, weil die Base, wenn man sie mit Cyanwasserstoffsäure behandelt, mit dieser eine analoge Verbindung einzugehen seheint, wie die, welche

bereits unter dem Namen Hydrocyanharmalin bekannt ist. Dagegen scheint es in Verbindung mit Eisencyanür und Risencyanid zu existiren, denn wenn man Kaliumeisencyanür zu einem Nitroharmalidinsalz setzt, so bildet sich nach einiger Zeit ein hellbrauner, nadelförmiger Niederschlag, und durch Kaliumeisencyanid scheidet sich zuerst ein ölähnlicher Niederschlag ab, welcher aber bald nachher Krystallform annimmt und in ein gelbes Krystallpulver übergeht.

Nitroharmalidin-Rhodanammonium schlägt sich mit bellgelber Farbe nieder und ist schwer auflöslich.

Schwefelsaures Nitroharmalidin – Ammoniumoxyd. Das neutrale Salz fällt krystallinisch nieder und es ist leicht löslich, weshalb man es nur schwierig rein bekommen kann. Das saure Salz dagegen, welches der Formel nihldÅmŠ + HŠ entspricht, indem die Analyse gab:

Gefunden Berechnet

1 Atom nihldAk 72,77 72,998

2 Atome Š 21,98 22,049

2 — H — 4,953,

wird erhalten, wenn man die Base in mit vieler Schweselsäure sauer gemachtem Alkohol auslöst, woraus es beim Erkalten daraus anschiesst, oder wenn man die Base mit überschüssiger concentrirter Schweselsäure behandelt und die braunrothe Lösung in kaltes Wasser tropst, wobei es krystallinisch niederfällt.

Schwestigsaures Nitroharmalidin – Ammoniumoxydist schwer löslich, besonders in Wasser, welches schwestige Säure enthält.

Salpetersaures Nitroharmalidin – Ammoniumoxyd setzt sich krystallinisch ab, wenn man die Base in warmer verdünnter Salpetersaure ausst. Imsbeson-

dere schwer löslich ist es in Wasser, welches viele Salpetersäure enthält.

Kohlensaures Nitroharmalidin-Ammoniumoaya kann nicht in fester Form erhalten werden; es scheint jedoch zu existiren, aber in Auflösung, weil sich die Base in Kohlensaure-haltigem Wasser auflöst.

Oxalsaures Nitroharmalidin – Ammoniumonyd ist leicht löslich und sehlägt sich daher auch nicht nieder, wenn man Oxalsäure im Ueberschuss zu der Lösung desselben setzt. Beim Verdunsten der Lösung wird es krystallinisch erhalten.

Essigsaures Nitroharmalidin – Ammoniumoxyd ist ebenfalls leicht löslich und kann krystallisirt erhalten werden.

Saures chromsaures Nitroharmalidin-Ammonium-oxyd scheidet sich ab, gleichwie das entsprechende Harmalinsalz, anfangs in Gestalt von ölartigen Tropfen, die allmälig eine krystallinische Textur annehmen. In kaltem Wasser ist es schwer auflöslich, aber in warmem löst es sich leichter auf. Gleichwie die entsprechenden Salze von Harmalin und von Harmin, wird auch dieses Salz beim Erhitzen zersetzt, aber gewaltsamer, und es bildet sich dabei ein basischer Körper, welcher jedoch noch nicht genauer studirt worden ist.

Anilin-Platin- Raewsky<sup>3</sup>) hat im Allgemeinen angegeben, dass Verbindungen. Anilin mit Platin analoge Verbindungen bilden kann, wie die, welche von Ammoniak beobachtet worden sind. Er hat demnach hervorgebracht: 1. Platinchlorür-Anilinammeniak = C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>AkPtCl, welches eine violette Farbe besitzt und, übereinstimmend mit dem ungepaarten Magnus'schen Platinchlorür-Ammoniak,

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 424.

nebrere isomerische Medificationen zu haben sebeint. 2 Die Verbindung = C12H4AdPt + C12H4AmCt, velche ein resefarbiges Salz ist, entsprechend der Cherverbindung von Reiset's Base. 3. Anilin-Ammonium-Platinchlorür == 019H+AmCl + PtCl, welches krystallinisch und granatsarbig ist.

Laurent 2) hat gesonden, dass wenn man Anilin in der möglichst geringsten Menge Alkohol auftest Chlorcyanilid. md die Lösung in der Wärme mit: Wasser und pulverisirtem festen Chlorcyan behandelt, sich sogleich sin weisser pulverformiger Niederschlag hildet, welcher nach dem Auswaschen mit Wasser und darauf mit Alkohol und getrecknet im Wasser unauflöslich ist, und aus seiner Lösung in warmen Alkohol sich in glänzenden Blättern wieder absetzt, und welcher durch Schunelzen krystellisirt erhalten werden kann. Die Analyse gab folgende Resultete:

Gefunden Berechnet C50 60,80 60,80 4,12 4,03 11,80: 11,90 M2 23,28 23,27

welche mit der Formel C<sup>50</sup>H<sup>12</sup>ClN<sup>5</sup> übereinstimmen. Da die Bildung desselben aus Chlorcyan und Anilin nach dem Schema:

 $C^{6}N^{5}Cl^{5} + 4C^{12}H^{7}N = C^{20}H^{12}ClN^{5} + 2(C^{12}H^{4}AmCl)$ Chloreyan. Anilin. Chloreyanilid. Anilin-Chlorammonium.

in so fern allerdings dem bis jetzt wenig erforschten aber doch sogenannten Chlorcyanamid ähnlich ist, welches durch folgendes Schema erklärt wird:

COMSCIS + 4NHS = (CONSCI + Ad) + 2AmCI,Chlorcyanamid.

Anilide.

<sup>1)</sup> Ans. de Ch. et de Phys. XXII, 97.

so hat er geglanbt, den neuen Körper Chlorcyanisti nennen zu müssen.

Erhitzt man diesen Körper stärker als bis zur Schmelzen, so verliert er Chlorwasserstoffsäure (dere Quantität == 11,8 gefunden wurde, während die Rech nung 12,2 verlangt), er nimmt dabei ein grünliche Ansehen an, und er ist dann nach der Formel C<sup>59</sup> zusammengesetzt.

Anilin-Ammelin.

Wird das Chloreyanilid mit kaustischem Kali be handelt, so löst es sich langsam auf, und stitigt mei dann die Plüssigkeit mit Salpetersäure, so schlägt sich ein flockiger Körper daraus nieder, welcher in schwir ther Salpetersäure auflöslich ist, und welchen Laurent Anilin-Ammelia neant, ungeachtet die Analyse (welche 62,6 Kohlenstoff und 4,6 Wasserstoff gab während die Rechnung 64,5 Kohlenstoff und 4,6 Wasserstoff fordert) ziemlich bedeutend im Gehalt an Kohlenstoff abweicht, wenn man ihn nach der Formel C20H12M2O5 berechnet. Laurent glaubt jedoch, eine solche Zusammensetzung annehmen zu können, weil dann die Bildung desselben aus Chlorcyanilid nach dem Schema:

C50H12CIN5 + KH = C50H18N5O2 + KCl der Entstehung von Ammelin unter denselben Umständen aus Chlorcyanamid nach dem Schema:

 $C^6H^+ClN^5 + \dot{K}\dot{H} = C^6H^5N^5O^2 + KCl$  ganz analog wird.

Behandelt man Anilin mit Fluorkieselgas, so absorbiren 59,5 Theile Anilin nach den Versuchen von Laurent und Delbos 40,5 Theile Fluorkieselgas. Es bildet sich dabei eine weisse sich etwas ins Gelbe ziehende Masse, welche sich, nachdem sie mit Alkohol ausgekocht, ausgepresst und getrocknet worden

ist, vellatändig sublimiren lässt, worauf sie eine weisse leichte Masse bildet. Behandelt man sie nachher mit Miexyd und erhitzt man sie nach dem Durchfeuchten mit einigen Tropfen Salpetersäure, nachdem sie weber nur mit Bleioxyd zur Verstüchtigung des grössto Theils von Anilia erwärmt worden war, so hat es sich herausgestellt, dass i Gramm Anilin dabei 9,432 Grammen an Gewicht zugenommen hat. In Folge deses Resultats so wie auch des darin gefundenen Cehalis an Kohlenstoff = 39,54 bis 39,50 and an Wasserstoff == 4,40 und 4,40 glaubt Laurent, dass die Verbindung nach der Formel C48H55M4FIS4OF resummengesetzt sey, und er nennt sie Fluorsilicanild, indem er den Ursprungs des Sauerstoffs daven ableitet, dass die Elemente von Wasser bei der Behandlung mit einem wasserhaltigen Alkohol eingetreten seyen. Mir scheint jedoch, dass diese Verbindung neh wenig erforscht ist, und dass sie also noch mehrfisher Untersuchungen bedarf, ehe sie mit Sicherheit erklärt werden kann.

Nach beendigter Darstellung dieser Thatsachen Theoretische geht Laurent zu einer kurzen Kritik über die Auf-Ansichten über stellung von Formeln, wie sie die Chemie darbietet, ther. Er scheint dabei nur den empirischen Formeln einen völligen Werth einzuräumen, d. h. solchen Formein, welche nur die wechselseitigen procentischen Gewichte der Bestandtheile in einer Verbindung angeben. Alle übrigen, besonders die dualistischen, ihm mit einer Menge von in sich einschliessenden Hypothesen und Conjectionen behaftet zu seyn, welche häufigst nicht durch die Reactions-Verhältnisse der Verbindungen gerechtfertigt Nachdem er die Ansicht der Dualistikerwerden. ther den Unterschied zwischen Ammoniak und Am-

chemische

Formeln.

menium als nicht consequent durchgeführt und en wickelt erklärt hat, weil sie in diesem Fall gezwingen würden (was sie aber doch nicht gethan habet sollen), für Anilin, Morphin etc. ein Anilium, Morphun u. s. w. anzunehmen, bezeichnet er die Krystallform Farbe und einige wenige andere Eigenschaften mit nur diejenigen Verhältnisse, welche bei einer Verbindung als wesentlich in Ueberlegung gezogen werden müssten. Inzwischen geht er doch selbst bald auf den Cardinal-Punkt der Dualistiker ein, indem et bemerkt, dass in allen Verbindungen ein verbrennender und ein verbrennlicher Körper vorhanden seg, welche bei allen Theorien beachtet werden müsstes. Um dann die theoretischen Formeln und Nomenklatur der Dualistiker und Verfasser von Paarlingen zu vermeiden, macht er einen neuen Vorschlag, welcher frei von diesen Mängeln seyn soll. Dabei muss man sich jedoch damit bekannt machen, dass Multipla von gewissen Körpern, wie CH, NH5 u. s. w., eine ursprüngliche Verbindung nicht auf eine solche Weise afficiren, dass sie dadurch bedeutend modificirt wird.

Als Beispiele werden angeführt:

aa asserstonchiolur	CIH	Methyl-Wasser-		
•		stoffchlorür	CIH .	
•			(C2H2)	
Platinchlorür	CIPt		(O II )	
		Anthel Wasses		
Ammoniakalisches		Aethyl-Wasser-		
Wasserstoffeblorür	CIH	stoffchlorur	CIH.	
	(H <sup>5</sup> N)	(	2C <sup>2</sup> H <sup>2</sup> )	
Ammoniakalisches	•	Aethyl-Platinchlo-		
Platinchlorür	<b>C</b> lPt	rär	CIPt	
,	(H-5M)	• •==	(C <sup>2</sup> H <sup>2</sup> )	
D:	(XB DV)		(0-11-)	
Biammoniakalisches		•	•	
Platinchlorür	<b>C</b> lPt			
•	(2H <sup>5</sup> N)			
Essigsaurer Was-	( /	Ammoniakalisches		
serstoff	C+O+HSEL	essigs. Kupfer	C4O4FFCu	
BCIBIUM	0.0.58.38	casigs. Muhisi	(H5N)	
			<b>,</b> ,	

laigsaures Kalium C+O+H\$K Arseniakalischer

essigsaurer Was-

serstoff

C+O+H5H (H<sup>5</sup>As)

**Ammoniak** alischer emigs. Wasserstoff C4O4H5H essignaur. Kalium C4O4H5K (共5科)

Arsenikalisches (#5As)

Hierbei will ich als Beispiele von Formein in anderen Richtungen aus seiner Abhandlung auführen, des wenn wir essigsaures Ammoniumoxyd mit CHI-Am + 0+ bezeichnen, und durch Abziehen von 2 und 4 Atomen Wasser davon die Formeln für Acetamid und Acetimid hervorbringen, dieselbe auf amdere Weise bezeichnet werden müssen, als bis jetzt dafür gebränchlich ist. Ich will hier einige von seinen Formela für diese Verbindungen zusammenstellen mit enderen, in welchen auch Valeriansäure und Andia eingehen:

Luigsaures Valeriansaures Ammonium C4H5Am + O4" Ammonium

 $C^{10}H^9Am + O^4$ 

Resignaures Valeriansaures

C+H5An + O+ Anilum

 $C^{10H9}An + O^4$ 

C+H5A2m + O2 Valeramid Acetamid

C10H9Am + O2

Anilacetamid C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>A<sup>2</sup>n + O<sup>2</sup> Anilvaleramid C<sup>10</sup>H<sup>9</sup>An<sup>2</sup> + O<sup>2</sup> C+H5A+m

C10H6Am4

Acetimid Anilaceta-

Anilam

C4H5A4n mid

Anilvaleramid

Valerimid

C10H9An4.

Ich will hier keine ausführliche Prüfung der Ideen von Laurent liefern, indem es bei der Abfassung eines Jahresberichts nur in Frage kommen kann, die im Laufe des Jahres von Chemikern mitgetheilten Arbeiten summarisch und mit möglichst kurzen Benerkungen begleitet aufzuführen. Ich will hier nur einige Fragen hinstellen, welche damit im genauesten

Zusammenhang stehen. Man wird gewiss gern einräumen, dass sich bedeutende Schwierigkeiten darräumen, dass sich bedeutende Schwierigkeiten dar-bieten, wenn man versucht, durch Formeln die Natur der chemischen Verbindungen zu charkterisiren, aber es muss doch das Ziel der Chemie seyn, derselben allmälig auf die Spur zu kommen, weil die Chemie nur durch eine solche Richtung eine wissenschaftliche Bedeutung bekommen kann. Dieses scheint auch von allen an der Wissenschaft Arbeitenden erkeint worden zu seyn. ... Durch Anwendung. der Atomgewichte von den Elementen; und durch die Anerkennung, dass Verbindungen, wie sich Laurent ausdrückt, aus einem verbrennenden (elektronegativen) und einem verbrennlichen (elektropositiven). Theil zusammengesetzt seyen, werden keine andere Gesetze eingeräumt, als welche schon lange in der Wissenschast geltend bewiesen worden sind. Sollten wir nun offen bekennen, dass es unmöglich sey, weitet fortzuschreiten? Haben wir nicht Andentungen und selbst Beweise, dass es Verbindungen von noch zusammengesetzterer Beschassenheit zu erforschen giebt, als wie uns schon bekannt sind, aber für welche die bereits erkannten Gesetze doch Stich halten? Ist nicht Laurent's Idee, nach welcher C2H2 sich in ungleichen Quantitäten mit Wasserstoffchlorur vereinigen und eben dadurch Methyl-Wasserstoffchlorür oder Aethyl-Wasserstoffchlorur bilden kann, ein Versuch zu einer Generalisation, wiewohl von einer solchen Beschäffenheit, dass sie nicht wird Bestand haben konnen, indem sie Raum lässt für die Vergleichung heterogener Verbindungen; ehe man das Gesetz für die der homogenen erhalten hat? nicht zuletzt seine Theorie, wenn man sie consequent verfolgt, zu demselben Ziel, wie die dualistische, nur

mit dem Unterschiede, dass sie eine Menge von Umsimden, welche schon lange aufgeklärt worden sind, webirgt, enstatt sie darzulegen? Mögen wir gerne Zweifel über Vieles hegen, was wir zu wissen glauben, mögen wir aber auch die bis jetzt erworbenen Kenntnisse offen vorlegen, und nicht den Schatz vergraben, welcher einmal mit so vieler Anstrengung ans Tageslicht gezogen worden ist. Laurent ist nicht derjenige, welcher dabei am wenigsten thätig war, möge er aber künstig nicht derjenige werden; welcher hinter undurchsichtigen Vorbängen verbirgt, was er selbst findet.

In einer späteren Abhandlung haben Laurent und Gerhardt<sup>1</sup>) einige von ihnen ausgeführte Untersuchungen über die Anilide gemeinschaftlich beschrieben.

săure.

Eine Säure, welche zu dem Anilin-Ammoniak Oxanilamin-(Aniin) in demselben Verhältnisse steht, wie Oxaminsture zu Ammoniak, d. h. eine Oxalsäure, welche Oxanilamid als Paarling enthalt, haben sie auf die Weise dargestellt, dass sie Anilin mit einem grösseren Ueberschuss von Oxalsäure 8-10 Minuten lang geschmolzen erhielten. Wird die Masse dann mit Wasser gekocht, so bleibt Oxanilamid ungelöst, während oxanilaminsaures Ammoniumoxyd aufgelöst wird und beim Erkalten in etwas braun gefärbten Krystallen aus der Flüssigkeit anschießt. In der Mutterlauge bleibt der Ueberschuss von Oxalsäure, ein wenig Oxanilaminsäure und das Anilin-Ammoniumoxydsalz; dieser Saure, so wie auch ein wenig Formanilinamid.

Die braunen Krystalle von dem oxanilaminsauren

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 163.

Ammoniumoxyd können selbst durch eine 2 bis 3 Mal wiederholte Umkrystallisation nicht farbios erhalten werden. Aber die Stare wird daraus erhalten, wenn man das Sals mit Barytwasser kocht, worauf sich sus der Flüssigkeit beim Erkalten das Berytselz der neuen Dieses wird dann mit der erforder-Säure absetzt. lichen Quantität Schwefelsäure (von der ein Ueberschuss die Säure zerstört) zersetzt, der gebildets schwefelsaure Baryt abfiltrirt und die Flüssigkeit concentrist, worauf die Säure daraus in Blättern anschiesst. Bei der Analyse fand er darin C == 58,2 und H == 4,3 (die Rechnung giebt C = 58,2 and H = 4,3), wonach die empirische Zusemmensetzung mit der Formel C16H7NO6 ausgedrückt wird, welche dam rationell == C12H+C + AdHC wird, d. h. 1 Atom Oxanilinamid ist darin mit 1 Atom wasserhaltigts Oxalsaure gepaart, und das Wasser, welches mit der Oxalsäure verbunden ist, kann durch 1 Atom einer anderen Basis ausgewechselt werden. Laurent und Gerhardt nennen sie Camilsaure, aber der richtige Name dafür muss Oxanilaminsäure heissen. Die Oxanilaminsäure löst sich wenig in kaltem Wasser auf, weit leichter in warmen Wasser, und die Lösung röthet Lackmuspapier. Die Lösung wird nicht durch Kochen zersetzt. Von Alkohol wird sie leicht aufgelöst. In der Wärme zersetzt sie sich unter Enwickelung von Wasser, Kohlenoxyd und Kohlensaure. während Oxanilamid gebildet wird, nach der Formel C16H7NO6 = H. C. C und C12H4NH2C.

Die oxanilaminsauren Salze sind isomerisch mit den isotinsauren Salzen, und sie entwickeln, gleichwie diese, Anilin, wenn man sie mit Kalihydrat erhitzt. Diese Metamorphose findet selbst theilweise statt, wenn man sie mit kaustischem Kali oder mit concentrirten Säuren kocht.

Das neutrale Ammoniumoxydsals, C19H+CAdAmC, gab bei der Analyse C = 52,8 und 52,5 und H = 5,4 und 5,3, während die Rechnung giebt C = 52,7 and H = 5,4. Es wird leicht in schönen Blättern erhalten, welche der freien Säure ähnlich aussehen. Es ist in kaltem Wasser wenig außöslich, aber sehr leicht löslich in warmem Wasser. Eben so ist es schwer löslich in kaltem aber leicht löslich in warmem Alkohol. Saures oxanilaminsaures Ammoniumoxyd = C12H4CAdAmC + C12H4CAdHC, worin C = 54,8 und H = 5,0 gefanden wurden, während die Rechnung dafür C = 55,3 und H = 4,9 giebt, schlägt sich nieder, wenn man Chlorwasserstoffsäure zu der Lösung des neutralen Salzes setzt, und den dadurch entstehenden Niederschlag umkrystallisirt. Das neutrale Salz giebt beim Erhitzen bis zu + 1900 Ammoniak ab, gleichwie auch das saure Salz; darauf fängt ein Gemenge von Kohlensäuregas und Kehlenoxydgas an zugleich mit ein wenig Anilin wegzugehen, während Oxanilidamid zurückbleibt.

Saures oxanilaminsaures Anilin-Ammoniumoxyd, C<sup>12</sup>H+CAdAmC + C<sup>12</sup>H+AdHC, worin C = 62,4 — 62,5 — 61,9 und H = 5,0 — 5,0 — 4,9 gefunden wurden, während die Rechnung C = 62,4 und H = 4,9 giebt, ist das Salz, welches beim Rrkalten zuerst anschiesst, wenn man Oxalsäure mit Anilin und warmem Wasser behandelt. Es ist jedoch dann braun gefärbt, und muss mehrere Male umkrystallisirt werden, um es farblos zu erhalten. Es bildet dann verwebte, glanzlose Nadeln, die sich wenig im kalten aber leichter in warmem Wasser lösen und deschabergs Jahres-Berieht. II.

ren Lösung sehr sauer reagirt. In der Wärme zei setzt es sich in Oxanilinamid, Wasser, Kohlenoxy und in Kohlensäure. Vermischt man die Lösung des selben mit Chlorwasserstoffsäure, so schlägt sich kein Oxanilaminsäure nieder, sondern aus der Lösung krystallisirt immer das Salz aus.

Das neutrale Silberoxydsals C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>ČAdÁgČ, wori 39,8 Procent Silber gefunden wurden, während di Rechnung 39,7 giebt, wird niedergeschlagen, wenn ma salpetersaures Silberoxyd mit dem Ammoniumoxydsal vermischt, und zwar im krystallinischen Zustande Es ist fast unlöslich in kaltem Wasser, aber von sie dendem Wasser wird es in bedeutender Menge auf gelöst, und beim Erkalten schiesst es daraus wiede in Blättern von unbestimmter Form an.

Das Kaiksalz C<sup>12</sup>H+CAdCaC, gab bei der Analys Ca = 10,8, während die Rechnung dieselbe Menge verlangt. Es schlägt sich aus nicht gar zu verdünnten Lösungen nieder, wenn man das Ammoniumoxydsalz mit Chlorcalcium vermischt. Nach dem Auflösen in siedendem Wasser setzt sich dieses Salz in nadelförmigen Büscheln nieder, welche gewöhnlich kugelförmig zusammengewachsen sind.

Des Barytsalz, C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>ĒAdBaĒ, gab bei der Analyse Ba == 29,0 -- 29,3, während die Rechnung 29,3 fordert. Es schlägt sich nieder, wenn man das Ammoniumoxydsalz mit Chlorbarium vermischt. Es löst sich in vielem siedendem Wasser und setzt sich daraus beim Erkalten in glänzenden Blättern wieder ab, welche sich unter einem Mikroscope als Rhomben ausweisen.

Oxalursaure, Laurent und Gerhardt haben bei ihrer Unter-Oxurenamin- suchung auf die von Wöhler und Liebig entdeckte säure.

Omiursaure aufmerksam gemacht. In Betracht, dass dese Saure durch anhaltendes Kochen in Oxalsaure md in Harnstoff zersetzt wird, so wie auch dass sie de Elemente für eine Oxaminsäure-Verbindung ent-Let, deren Paarling Urenoxyd (C2HNQ2) ist, werfen ze die Frage auf, ob nicht die Oxalursäure eine Ozurenaminsäure sey, d. h. ein Urenoxydoxamid in Verbindung mit Oxalsäure = C2HNO2CAd + HE seyn bonte? Was ferner die Parabansäure anbetrifft, so beweiseln sie deren Natur als Säure, indem diese nur daterch unterstützt wird, dass man sie bloss mit Silberoxyd hat vereinigen können, so wie auch dadurch, dass sie beim Behandeln mit Ammoniak oxalursaures Ammobimoxyd giebt, und sie glauben daher, dass die Parabinsäure zu der Oxalursäure in demselben Verhältvisse stehe, wie das Camphimid zu der Camphamin-Eine Bestätigung dieser Ansicht haben sie in dem Verhalten der Parabansäure gefunden, wenn man sie mit trocknem Anilin erhitzt, indem das Genisch dann ein krystallinisches Ansehen annimmt, ohne dass sich Wasser entwickelt. Wird die erhitzte Masse dann mit siedendem Alkohol behandelt, um iberschüssiges Anilin und Parabansäure auszuziehen, 50 bleibt ein in Alkohol wenig löslicher Körper zurick, welcher farblos ist und unter einem Mikroscope als ein nadelförmig-krystallinisches Pulver erscheint, welches analysirt wurde, und dabei C = 52,1 und H = 4,3 gab, während die Rechnung C = 52,2 and H = 4,3 fordert. Diese Resultate entsprechen der Formel C18H9N5O6 und daher einer Verbindung 700 1 Atom Oxurenoxydamid mit 1 Atom Oxanilinamid = C2HNO2CAd C12H4CAd. Die Verbindung, welche Laurent und Gerhardt Oxaluranilid nen-

nen, die aber nach anderen theoretischen Gründen Oxurenanilin-Oxurenanilinamid heissen muss, wird erhalten, wenn man Anilin zu einer siedenden Lösung von Parabansäure setzt, wobei es sich ansangs darin auslöst, aber nach einigen Augenblicken in Gestalt von krystallinischen Flocken wieder abscheidet. Das Oxurenanilinamid ist unlöslich in siedendem Wasser und fast unlöslich in siedendem Alkohol. Er hat weder Geruch noch Geschmack, zersetzt sich in der Wärme mit Entwickelung von scharfen Dämpfen, welche Cyanverbindungen enthalten. Beim gelinden Erhitzen mit Kali entwickelt es Anilin und Ammoniak. centrirter Schweselsäure wird es leicht aufgelöst, die Lösung entwickelt beim Erwärmen Kohlenoxyd und Kohlensäure, und kommt dann Wasser hinzu, so bildet sich auch saures schweselsaures Ammoniumoxyd, und die Lösung giebt mit Chromsäure die für die Anilaminschwefelsäure so characteristische rothbraune Farbe. Dieses wird leicht durch folgendes Schema erklärt:

 $C^{18}H^{9}N^{5}O^{6} + 2\dot{H}\ddot{S} = C^{2}H^{4}N^{2}O^{2} + \dot{C} + \ddot{C} + (\dot{H}\ddot{S} + C^{12}H^{4}\dot{S}NH^{2})$ Anilaminschwefel-Harnstoff säure.

 $C^{2}H^{4}N^{2}O^{2} + 2H = 2C + 2NH^{5}$ .

Beim Behandeln des Anilins mit Bernsteinsäure erhält man leicht bernsteinsaures Anilin-Ammoniumoxyd, welches in Nadeln anschiesst, die schiefe rectanguläre Prismen sind. Dieses Salz löst sich leicht in Wasser und in Alkohol.

Bisuccinanilin- Erhitzt man dagegen pulverisirte Bernsteinsäure imid, Succin-in einem Kolben mit einem Ueberschuss von trocknem Anilin, so schmilzt das Gemisch allmälig, wobei Wasser und überschüssiges Anilin weggehen, und

sach 8 - 10 Minuten hat man ein Liquidum, weldes beim Erkalten vollständig krystallisirt zu kugel-Armig zusammengruppirten grossen Nadeln. Behanich man dieses Product mit vielem siedenden Wasser, so löst es sich grösstentheils darin auf und beim Erbetten setzen sich aus der Lösung farblose Blätter s, welche nach dem Umkrystallisiren mit Alkohol hei der Analyse C == 68,6 und H == 5,3 gaben (nach der Berechnung C = 68,6 und H = 5,2, so dass ne von C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>NO<sup>4</sup> = C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH + 2C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> ausgewecht werden. Sie sind also das Product der Vereinigung von Anilin-Ammoniak mit Bernsteinsäure, geichwie das, welches wir bereits von dem ungepearten Ammoniak mit Bernsteinsäure kennen, von denen wir aber noch nicht wissen, ob es als NH2 + CH5O4 oder als NH + 2C4H2O2 betrachtet werden muss. Laurent und Gerhardt nennen es Succinwelcher Name jedoch in Bisuccinanilinamid veridert werden muss. Es hat sich dadurch gebildet, dass 4 Atome Wasser ausgetreten sind, wenn 2 Atome Bernsteinsäure auf 1 Atom Anilin eingewirkt haben, Es schmilzt bei + 1550 und erstarrt dann beim Erkelten krystallinisch, ist unlöslich in kaltem Wasser, list sich leicht in Alkohol und Aether. Kalilauge wirkt nicht darauf ein, aber festes Kalihydrat entwickelt daraus Anilin. Salpetersäure und Salzsäure lösen es ait Leichtigkeit auf. Kaustisches Ammoniak verwandelt es in

Succinanilaminsäure, welche durch Kochen desselben mit verdünntem Ammoniak gebildet wird. Neutralisirt man dann die Flüssigkeit mit Salpetersäure, so setzt sich die Säure in langen Blättern ab, die durch Umkrystallisiren mit Alkohol gereinigt werden. Bei der Analyse gab die Succinanilamiksäure C == 62,2 —

62,1 und H == 5,9 -- 5,8 (nach der Rechnung C = 62,2 und H == 5,7). Die Zusammensetzung entsprich daher der Formel C¹²H⁺AdC⁺H²O² + HC⁺H²O², uns sie unterscheidet sich von dem Bisuccinanilinimidurch 2 Atome Wasser, welche sie mehr enthäl Sie löst sich wenig in kaltem Wasser auf, aber meh in warmem Wasser, und die Lösung röthet Lackmus papier. Alkohol und Aether lösen sie in bedeutende Menge auf und setzen sie im krystallisirten Zustand wieder ab. Sie schmilzt bei + 157° und erstand dann beim Erkalten krystallinisch. Beim stärkerei Erhitzen zersetzt sie sich in Wasser und in Bisuccinanilimid, welches letztere sich sublimirt. Von Kal und Ammoniak wird sie aufgelöst, aber beim Erhitzen mit Kali entwickelt sich Anilin.

Succinanilaminsaures Ammoniumoxyd krystallisir undeutlich und löst sich leicht in Wasser. Die Losung desselben fällt nicht Chlorcalcium. Dagegei fällt sie Chlorbarium, wenn man die Lösungen concentrirt vermischt, aber das Barytsalz ist leicht löslich Das Silberoxydsalz, worin 36,2 Procent Silber gefunden wurden (nach der Rechnung 36,0), und welches daher der Formel C12H4AdC4H2O2 + AgC4H2O5 entspricht, schlägt sich als ein in Wasser unlösliches Salz nieder, wenn man das Ammoniumoxydsalz mil salpetersaurem Silberoxyd vermischt. Das Kupferoxydsalz schlägt sich hellblau nieder und ist unauflöslich. Das Eisenoxydsalz ist hellgelb und schwer Wird die Lösung eines Salzes dieser Säure löslich. mit Mineralsäuren vermischt, so schlägt sich die Succinanilaminsäure im krystallisirten Zustande daraus nieder.

Succinenilin- Bei der Beschreibung der Bereitung des Bisucamid, Succinanilid.

cismilimids haben wir gesehen, dass wenn dasselbe mi kochendem Wasser aus dem Product ausgezegen wid, welches durch Einwirkung der Bernsteinsäure auf Anilin entsteht, ein Körper ungelöst zurückbleibt. Dieser löst sich leicht in siedendem Alkohol und setzt sich beim Erkalten in feinen Nadeln daraus wieder ab. Bei der Analyse wurden darin C = 71,5 und H=6,2 gefunden (aach der Rechnung C = 71,6 und H=6,0), was der Formel C<sup>56</sup>H<sup>8</sup>NO<sup>2</sup>=C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>AdC<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> estspricht. Laurent und Gerhardt nennen ihn daher Succinanilid, welcher Name jedoch in Succinmilinamid verändert werden muss, weil er dadurch gebildet worden ist, dass die Elemente von 2 Atomen Wasser aus dem bernsteinsauren Anilin-Ammominmoxyd ausgetreten sind. Beim Schmelzen mit Kali entwickest er Anilin. Er schmilzt bei + 2200 und löst sich leicht in Aether auf. "

Behandelt man Anilin mit Korksture und Wasser Suberanilina der Warme, so reagiren sie nicht auf einander amid, Suberde Korksaure löst sich zwar, aber das Anilin bleibt anilaminsaure, ugelöst und befindet sich wie ein Oel auf dem Bo-Suberanilsäure. den. Schmilzt man degegen gleiche Volumen von tocknem Anilin und von geschmolzener Korksäure, so entwickelt sich Wasser, die Säure wird aufgelöst, md wenn man, nachtem die Masse 10 Minuten lang whe im Sieden erhalten worden ist, ein gleiches Volum Alkohol hinzusetzt, so löst sich dieselbe sogleich auf, aber die Lösung erstarrt bald nachher. Lost man sie nun in siedendem Alkohol auf, und verdenstet man die Lösung zur Krystallisation, so setzen sch glänzende Blätter daraus ab, welche Suberaniliniamid (Suberanilid nach Laurent und Gerhardt) ind, und deren Quantität noch vermehrt wird, wenn van Wasser zufügt. In der Flüssigkeit bleibt hauptsächlich Suberanilaminsäure (Suberanilsäure nac Laurent und Gerhardt) aufgelöst.

Die Blätter des Suberanilinamids scheinen unt einem Mikroscope rectanguläre zu seyn. Sie löse sich wenig in kaltem Alkehol und sind in Wass unauflöslich. Bei der Analyse gaben sie C = 73 und H = 7,5 (nach der Rechnung C 74,1 und H: 7,4); ihre Zusammensetzung entspricht der Form  $C^{20}H^{12}NO^2 = C^{12}H^4AdC^8H^6O^2$ , woraus folgt, da sich diese Verbindung dadurch gebildet hat, dass Atome Wasser austraten, wenn Korksäure und An lin-Ammoniumoxyd zu gleichen Atomen auf einand einwirkten. Das Suberanilinamid schmilzt bei + 18 und krystallisirt beim Erkalten. Es wird nicht ve Ammoniak und siedender Kalilauge angegriffen, lö sich leicht in warmem Alkohol und Aether, entwickt Anilin beim Schmelzen mit Kalihydrat. Bei der De stillation giebt es ein Oel, welches beim Erkalten ei starrt, während ein Rückstand von Kohle bleibt. De sich dabei bildende Sublimat giebt wohl Blätter nac dem Auflösen in Alkohol, aber diese Blätter erschei nen unter einem Mikroscope von anderer Form a die von Suberanilinamid.

Die Suberanilaminsäure, welche hauptsächlich i der Lösung enthalten ist, woraus sich das Suberani linamid abgeschieden hat, wird von etwas eingemeng tem Amid dadurch gereinigt, dass man die Lösung zur Trockne verdunstet und den Rückstand in Ammoniak auflöst, wobei das Amid und ein fremde Körper zurückbleiben. Die davon abfiltrirte Flüssigkeit wird im Sieden mit Chlorwasserstoffsäure in geringen Ueberschuss versetzt und erkalten gelassen wobei sich dann die Säure in Gestalt eines Oels absetzt, welches nachher ein krystallinisches Ansehen

minut. Die Krystalle erscheinen unter einem Mibescope als zerschnittene und gezackte Blätter ohne bestimmte Form. Die Analyse der Suberanilaminsäure gab C = 67.5 und H = 7.8 (nach der Rechnung C = 67,5 und H = 7,7), wonach ihre Zusammenseizung der Formel C28H19NO6 = C12H4AdC8H6O; + HCaH6Os entspricht, und sie ist demnach so zusamengesetzi, dass wenn man 2 Atome Wasser von ten Elementen von 2 Atomen wasserhaltiger Korksiere und 1 Atom Anilin abzieht, die neue Säure whig bleibt. Sie schmilzt bei + 1280 und erstarrt dan beim Erkalten krystallinisch. Sie ist unlöslich n kaltem aber etwas löslich in siedendem Wasser, de Lösung reagirt sauer. Sie löst sich in Aether af, und giebt beim Schmelzen mit Kali Anilin. Bei ter trocknen Destillation lässt sie Kohle zurück, während ein dickes Oel überdestillirt, welches Anilin entin, und behandelt man dieses Oel mit ein wenig Acher, so löst es sich leicht darin auf mit Zurückbung eines weissen Körpers, welcher sich in vielen siedendem Alkohol und Aether auflöst und sich draus beim Erkalten krystallinisch wieder absetzt; er ist unlöslich in siedender Kalilauge und in Ammoniak, und giebt beim Schmelzen mit Kalihydrat Anilin, woraus zu folgen scheint, dass er Suberanilamid seyn kann.

Die Suberanilaminsäure löst sich leicht in warmen Ammoniak und das dabei gebildete Ammoniumorydsalz krystallisirt beim Erkalten in Körnern. Es
filt nicht die Lösung von chlorigsaurer Kalkerde.
Das Silberoxydsalz gab bei der Analyse 30,2 Silber
| mach der Rechnung = 30,3 | wonach es der Formel
| ClaH-AdC8H6O2 + AgC8H6O3 entspricht. Es ist

unlöslich und färbt sich im Lichte violett. Das Kalksalz fällt weiss nieder und ist in warmem Wasser auflöslich. Das Barytsalz verhält sich eben so, und setzt sich aus seiner Lösung in siedendem Wasser beim Erkalten in der Wolle ähnlichen Flocken ab. Das Bleioxydsalz ist unlöslich. Das Kupferoxydsalz, welches hellblau niederfällt, ist ebenfalls unlöslich. Das Eisenoxydsalz ist ein hellgelber Niederschlag.

Biphtalanili-

Gegen Phtalsäure (Naphtalinsäure Berzelius) mid, Phtalanil verhält sich das Anilin analog wie Ammoniak. Schmilzt man ein Gemenge von diesen beiden Körpern zusammen, so erstarrt die Masse beim Erkalten, und man kann daraus nach dem Pulverisiren einige fremde färbende Körper ausziehen, worauf ein krystallinischer Körper zurückbleibt, welchen Laurent und Gerhardt Phtalanil nennen, welcher Name aber in Biphtalanilimid verändert werden muss, weil er, nachdem er durch Destillation und Umkrystallisiren mit siedendem Alkohol gehörig gereinigt worden ist, bei der Analyse C = 75,3 und H = 4,2 (nach der Rechnung C = 75,3 und H = 40) gab, und daher nach der Formel  $C^{28}H^{9}NO^{4} = C^{12}H^{4}NH + 2C^{8}H^{2}O^{2}$  zusammengesetzt ist, und sich daher das Anilin-Ammoniak zu der Phtalsäure auf dieselbe Weise verhält, wie das Ammoniak zu der Phtalsäure im Biphtalimid (Naphtalimid Berzelius). Die Bildung desselben ist also auch dem Bisuccinanilimid analog, weil die Elemente von 4 Atomen Wasser austraten, wenn 2 Atome Phtalsaure (= 2HC8H2O5) auf 1 Atom Anilinammoniak einwirken.

> Das Biphtalanilimid schmilzt bei + 2030, sublimirt sich schon vor dem Schmelzen zu schönen Nadeln, ist unlöslich in Wasser, und giebt Anilin, wenn man

es mit Kalihydrat schmilzt. Rocht man es mit Ammoniak, so geht es über in

Phtalanilinaminsäure, besonders wenn man ein we- Phtalanilinnig Alkohol hiuzusetzt, welche Sture dann nach ei- minsäure. nem Zusatz von Salpetersäure beim Erkalten in Blättern anschiesst. Die Phtalanilinaminsäure gab bei der Analyse C - 69,3 und H = 4,6 (nach der Rechnung C = 69,7 und H = 4,6) so dass sie der Formel  $C^{28}H^{11}NO^6 = C^{12}H^4AdC^8H^2O^2 + \dot{H}C^8H^2O^5$ entspricht, und also die Elemente von 2 Atomen Wasser mehr enthält wie das Biphtalanilimid. Laurent nennen sie Phtalanilsaure. Sie löst sich wenig in kaltem aber viel mehr in warmem Wasser, und die Lösung röthet Lackmuspapier. Sie löst sich leicht in Alkohol und Aether, schmilzt bei + 1920, aber schon bei dieser Temperatur sublimirt sich daraus Biphtalanilimid. Beim Schmelzen mit Kalihydrat entwickelt sie Anilin. Ihr Ammoniumoxydsalź fällt salpetersaures Silberoxyd und essigsaures Bleioxyd, aber weder Chlorcalcium noch Chlorbarium.

Behandelt man wasserfreie Camphersäure mit Ani- Bicamphanillin, so wirken sie nicht eher auf einander ein, als bis man imid, Camsie zusammen erhitzt, und es wird dann daraus ein in Camphanila-Alkohol leichtlösliches Product erhalten, woraus beim minsäure, Camphoranil-Behandeln mit Ammoniak Camphanilaminsäure (Laurent's und Gerhardt's Camphoranilsäure) ausgezogen wird, während Bicamphanilimid (Laurent's und Gerhardt's Camphoranil) ungelöst zurückbleibt.

Das Bicamphanilimid gab bei der Analyse C = 74,3 und H = 7,4 (die Rechnung giebt C = 74,7und H == 7,4), woraus dafür die Formel C52H19NO4 = C12H4NH2C10HFO2 folgt, und seine Zusammensetzung entspricht also der des Bicamphimids (Ber-

phoranil.

zelius' Camphimid). Es hat sich also auch auf analoge Weise gebildet, nämlich dadurch, dass bei der Einwirkung von 1 Atom Anilin-Ammoniak auf 2 Atome Camphersäure 4 Atome Wasser ausgetreten sind. Es löst sich leicht in Aether auf und schiesst daraus in Nadeln an, welche sublimirt werden können, ohne dass sie sich zersetzen. Es schmilzt bei + 1160, ist unlöslich in kaltem aber leicht löslich in warmem Alkohol. Von siedendem Wasser wird es etwas aufgelöst, aber leichter wenn man etwas Alkohol hinzusetzt, und es schiesst nachher beim Erkalten in Nadeln daraus an, die zuweilen Zolllang werden. Setzt man ein wenig Ammoniak zu der Lösung in dem Spiritus-haltigen Wasser, so bildet salpetersaures Silberoxyd dann einen Niederschlag, welchen Laurent und Gerhardt als Bicamphanilimid-Silberoxyd betrachten. Durch Kalilauge verändert er sich nicht, aber beim Schmelzen mit Kalihydrat entwickelt er Anilin. Durch Kochen mit Ammoniak bildet sich das Ammoniumoxydsalz von

Camphanilaminsäure, welches beim Erkalten in nadelförmigen Krystallen daraus anschiesst. Dieses Salz kann nicht wohl durch Umkrystallisiren gereinigt werden; setzt man aber Salpetersäure zu seiner Lösung, so schlägt sich die Säure daraus in Flocken nieder, welche, wenn man sie mit warmem Wasser auswäscht, zu einem weichen Harz zusammenbacken. Wird dieses Harz in Ammoniak und Wasser aufgelöst, so kann die Flüssigkeit nicht zum Krystallisiren gebracht werden, sondern sie hinterlässt beim Verdunsten zuletzt einen Syrup, woraus ein Theil der Säure niederfällt, wenn man Wasser zusetzt. Kocht man die harzähnliche Säure mit Wasser, so schmilzt sie darin, und setzt man das Kochen fort, so nimmt

sie Krystallstruktur an, und Wasser besonders beim Zusatz von etwas Alkohol zieht im Sieden eine beim Erkalten krystallisirende Säure aus; setzt man dagegen mehr Alkohol zu, so scheidet sich die Säure grösstentheils in Gestalt eines Oels ab, wiewohl der Rest beim weiteren Erkalten in Krystallen. Die Camphanilaminsäure scheint daher zwei isomerische Modificationen zu haben. Bei der Analyse gab sie C = 68,6 -69,5 und H = 7,7 - 7,6 (Berechnet C = 69,8und H = 7,6). Sie entspricht daher der Formel  $C^{52}H^{21}NO^{5} = C^{12}H^{4}AdC^{10}H^{7}O^{2} + H^{2}C^{10}H^{7}O^{5}$ und sie enthält daher die Elemente von 2 Atomen Wasser mehr als das Bicamphanilimid. Sie löst sich leicht in Aether. Bei der Destillation wird sie gerade auf in wasserfreie Camphersäure und in Anilin zersetzt. Beim Erhitzen mit Schwefelsäure giebt sie Kohlenoxyd, und mit Kalihydrat Anilin.

Das Ammoniumoxydsalz der Camphanilaminsäure scheint wie die Säure selbst in zwei Modificationen existiren zu können, einer krystallisirbaren und einer nicht krystallisirbaren. Dieses Salz giebt mit salpetersaurem Silberoxyd einen in Wasser wenig löslichen Niederschlag, worin 28,25 Proc. Silber gefunden wurden (die Rechnung verlangt 28,27 Proc.), der also der Formel C¹²H⁴AdC¹⁰H²O² + ÅgC¹⁰H²O⁵ entspricht. Die Lösung des Ammoniumoxydsalzes wird weder durch Chlorcalcium noch durch Chlorbarium gefällt.

In Folge der von Fritzsche entdeckten Eigen-Carbanilaminschaft der Anthranilsäure, sich beim Erhitzen in Aninilsäure.
lin und in Kohlensäure zu theilen, betrachten Laurent und Gerhardt diese Säure als eine den vorhergehenden Körpern analoge Anilin-Verbindung, und

da die Formel C¹⁴H²NO⁴ dafür auch C¹²H⁴AdĊ + ĤĊ geschrieben werden kann, so glauben sie, dass man sie Carbanilsäure nennen müsse, welcher Name jedoch in diesem Falle nach anderen theoretischen Ansichten in Carbanilamidsäure verändert werden muss. Hierbei erinnere ich daran, dass die Verbindung, welche allgemein unter dem Namen kohlensaures Ammoniak bekannt ist = NH⁵Č = 2NH⁵Č vielleicht richtiger als carbaminsaures Ammoniumoxyd = AdĊ + ÅmĈ zu betrachten ist.

Schweselkohlenanilamid.

Laurent und Gerhardt geben als gute Bereitungsmethode des Schwefelkohlenanilamids, C¹²H⁴AdĆ an, dass man ein Gemisch von Anilin und Rhodankalium (Schwefelcyankalium) erhitzt, wobei dann das Amid überdestillirt, während schwefelsaures Ammoniumoxyd gebildet wird. Die Reaction geht nach folgendem Schema vor sich:

 $C^{2}NS^{2}K + 2C^{1}{}^{2}H^{4}NH^{5} + 2\dot{H}\ddot{S} = \dot{K}\ddot{S} + N\dot{H}^{4}\ddot{S} + 2C^{1}{}^{2}H^{4}NH^{2}\dot{C}.$ 

Das Destillat wird dadurch gereinigt, dass man es in siedendem Alkohol auflöst, woraus dann das Schwefelkohlenanilamid beim Erkalten in perlmutterglänzenden Blättern auskrystallisirt.

Wird eine Lösung von Rhodanwasserstoffsäure und Anilin bis zur Syrupconsistenz verdunstet, und zieht man den erhaltenen Rückstand mit Alkohol aus, so setzen sich daraus beim Erkalten kleine, in Wasser unauflösliche Nadeln ab, welche bei der trocknen Destillation Ammoniak und ein Oel liefern, welches Schwefelkohlenanilamid ist.

Ein Gemisch von Anilin mit etwas Alkohol löst nicht Xanthan- (Ueberschwefelcyan) wasserstoffsture auf. Erhitzt man aber das Anilin mit dieser Sture, so schmilzt das Gemenge und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Es ist dann unlöslich in Wasser, aber es löst sich in siedendem Alkohol und Aether. Es ist ein Gemenge von Schwefel und einem eigenthümlichen Körper, welcher schwierig zu reinigen ist. Kocht man ihn mit schwachem Kali-haltigem Wasser, so bleibt Schwefel ungelöst, wofern nicht zu viel Kaliangewandt worden ist, und neutralisirt man nachher die Lösung mit Salzsäure, so schlägt sich ein eigenthümlicher Körper daraus nieder, jedoch gemengt mit etwas Schwefel. Kocht man denselben mit Alkohol, so schiessen darauf aus diesem beim Erkalten Blätter von schiefwinklichen Parallelogrammen an, welche sich in Aether auslösen.

Laurent und Gerhardt betrachten die hier Theoretische aufgeführten Verbindungen nach ganz anderen theo-Betrachtungen über Paarlinge. retischen Ansichten, als welche von uns für die dabei angegebenen Formeln zu Grunde gelegt worden siad. Ich glaube nicht, alle Formeln, wie sie die erwähnten Chemiker aufgestellt haben, hier anführen zu müssen, sondern ich will davon nur einige Beispiele vorführen. Sie legen dabei dieselben Atomgewichte für Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff, wie Berzelius, zu Grande, aber mit der Annahme, dass die Metalloxyde, welche Berzelius mit MO bezeichnet (worin M ein Metall bedeutet), eben so wie Wasser zusammengesetzt seyen, dass also die Metalle nur ein halb so großes Atomgewicht hätten, wie im Vebrigen von mir dafür angewandt wird, und sie stellen für die folgenden Verbindungen die daneben gesetzten Formeln anf, worin

Ammoniak NH3 — H2 bezeichnet wird mit Ad Anilin C6H7 — H2 — — — An Harnstoff CH4N2O — H2 — — Ur und zwar mit Beibehaltung ihrer Benennungen.

Oxalsäure  $C^2O^4(H^2)$  Neutrale Oxalate  $C^2O^4(M^2)$  Oxaminsäure  $C^2O^5AdH(H)$  — Oxamate  $C^2O^5AdH(M)$  Oxanilsäure  $C^2O^5AnH(H)$  — Oxamilate  $C^2O^5AnH(M)$  Oxalursäure  $C^2O^5UrH(H)$  — Oxalurate  $C^2O^3UrH(M)$  Oxamid  $C^2H^2O^2$  Oxaluranilid  $C^2D^2$  Oxaluranilid  $C^2D^2$ 

Die im Vorhergehenden angeführten Bernsteinsäure-Verbindungen werden dann mit den folgenden Formeln repräsentirt:

Bernsteinsäure C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>O<sup>4</sup>
Succinanilinsäure C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>(O<sup>5</sup>An)
Succinanilid C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>(O<sup>2</sup>An<sup>2</sup>)

Wasserfreie Bernsteinsäure C4H4O3

Sugainanil C4H4(O2An),

und auf ähnliche Weise auch die anderen Verbindungen.

Man kann nicht läugnen, dass diese Formeln dem Auge eine grosse Analogie unter sich darbieten, aber wenn Laurent und Gerhardt sagen, dass ihre Formeln die einzigen seyen, welche, ohne auf Hypothesen zu bauen, über die Paarlinge Rechenschaft geben, wie sie in der Wirklichkeit existiren, so glaube ich, dass sie den Ansichten Anderer, nach welchen ein genaueres Nachforschen zur Entdeckung der Paarlinge in der organisch-chemischen Natur gegenwärtig stattfinden kann und muss, eine zu nahe tretende Beschuldigung gemacht haben. Nach Laurent und Gerhardt sind gepaarte Verbindungen solche, welche durch Vereinigung von zwei Körpern entstehen, unter Abscheidung der Blemente von Wasser, und wo die ursprünglichen Körper wieder gebildet werden, wenn das verlorene Wasser wieder aufgenommen wird, wie dieses z. B.

mit den Amiden, Aniliden und Aetherarten der Fall ist Was die Sättigungs-Capacität einer gepaarten Verbindung anbetrifft, d. h. die Basicität oder die Quantität von Basis, welche in eine Verbindung eintritt, so haben Laurent und Gerhardt, indem sie jene mit B und die Basicität zweier Körper vor ihrer Verbindung mit b und b' bezeichnen, und, indem sie die Zahlen 0, 1, 2, 3 u. s. w. anwenden, um damit auszuweisen, ob die Verbindung sich mit keiner Basis vereinigt (d. h. neutral ist) oder ob sie einbasisch, zweibasisch oder dreibasisch etc. ist, dieselbe durch die Formel B = (b + b') - 1 auszudrücken gesucht, woraus folgen würde, dass eine einbasische Sture nur solche Producte giebt, welche Laurent und Gerhardt neutrale Amide, Amilide, Aetherarten mennen. während zweibasische Säuren einbasische Anid- Anilid- und Aether-Säuren liefern. Laurent md Gerhardt bemerken, dass die Frage über die Sittigung der Säuren mit Basen nicht die in die Verbindung eintretende Anzahl von Atomen betrifft, sondern die Eigenschaften der Körper, und sie geben eine Definition von dem, was ihrer Ansicht nach unter einbesischen und zweibesischen Säuren verstanden werden müsse. Einbasische Säuren nämlich geben weder Aminsauren noch Aethersauren, und sie können auch nicht wasserfrei erhalten werden. Sie bilden nur neutrale Verbindungen mit Aethyloxyd und neutrale Amide. 1 Volum von ihren Aethyloxyd-Verbindungen enthält ausserdem immer 1 Volum Alkohol.

Zweibasische Säuren dagegen können nicht bloss neutrale sondern auch saure Aethyloxyd-Verbindungen und Aminsäuren bilden, so wie auch in wasserfreiem Zustande austreten. In 1 Volum von ihren Aethyloxyd-Verbindungen sind immer 2 Atome Alkohol enthalten.

Ansichten genauer geprüft und dabei die Mängel derselben dargestellt, weil Laurent's und Gerhardt's Definition von Paarlingen nicht einmal solche Verbindungen einräumt, welche als solche von ihnen selbst anerkannt werden. Indem Strecker mit B, b und b' dasselbe bezeichnet, was Laurent und Gerhardt darunter verstehen, und indem er mit n die Anzahl von Wasseratomen ausdrückt, welche bei der Bildung eines Paarlings austritt, giebt er als wahren Ausdruck den folgenden an, unter welchem von denes von Laurent und Gerhardt nur ein specieller Fall gehört, nämlich wo n = 2.

Ich lasse dieser mathematischen Außtellung der chemischen Verhältnisse in allen Beziehungen ihren Werth, in der Ueberzeugung, dass wir im Besitz von noch gar zu wenigen Thatsachen sind, um unser Wissen schon algebraisch generalisiren zu können, insbesondere da es gerade die einfachsten Paarlinge sind, deren Vorhandensein so deutlich dargelegt werden muss, dass sie als solche allgemein anerkannt werden. Nur dadurch bleibt der Ausgangspunkt für weitere theoretische Ansichten rein, so dass dann zusammengesetztere Verbindungen von einem klareren und allgemeineren Gesichtspunkte aus betrachtet werden können. Inzwischen ist es Strecker geglückt, von seinem Ausgangspunkte die Anwendung der Theorie zu zeigen. Denn als er in Betreff der Hipparsaure, wo B = 1, bemerkt hatte, dass sie als eine aus Benzoesaure (b = 1) und fumarsaurem

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVIII, 47.

(b' = 1) Ammoniumoxyd zusammengesetzte Verbindeng betrachtet werden kann, woraus 2 Atome Wasser (n == 2) ausgetreten sind:

Hippursaure Benzoesaure Fumarsaure

$$C^{18}H^{9}NO^{6} = C^{14}H^{6}O^{4} + C^{4}H^{2}O^{4} + NH^{5} - 2H$$
  
 $B = 1$   $b = 1$   $b' = 1$   $n = 2$ 

dass sie aber auch als eine durch die folgenden Factoren bedingte Verbindung angesehen werden kann:

$$C^{18}H^{9}N0^{6} = C^{18}H^{8}0^{8} + NH^{5} - 2H$$
  
 $B = 1$   $b = 1$   $b = 0$   $n = 2$ 

worin C<sup>18</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup> eine der Mandelsäure analoge Säure seyn würde, welche unter den folgenden Bedingungen hinzugekommen wäre:

$$C^{18}H^{8}O^{8} = C^{14}H^{6}O^{2} + 2(C^{2}H^{2}O^{4}) + 2H$$
  
Bittermandelöi Ameisensäure,

behandelte er eine Lösung von Hippursäure in Sal-Zersetzung der petersäure mit Stickoxyd und fand, dass sich dabei des Leucins Stickgas entwickelte und dass die Hippursäure eine und Glycins. Amid-Verbindung von der Säure C18H8O8 ist (übereinstimmend mit dem, was Piria in Betreff des Asparagins gefunden hat), welche Säure sich leicht in Aether auflöst und mit Baryt ein in seideglänzenden Nadeln krystallisirendes und in Wasser lösliches Salz giebt, während sie mit Silberoxyd ein in siedendem Wasser lösliches Salz = AgC18H7O7 bildet, welches beim Brkalten in Nadeln daraus anschiesst und beim Erhitzen Bittermandelöl entwickelt. — Als Strecker auf ähnliche Weise das Glycin behandelte, bekam er ebenfalls eine neue Säure, welche als der Formel  $C^4H^4O^6$  (=  $C^4H^5NO^4$  -  $NH^5$  + 2H) entsprechend angesehen werden kann, und als er das Brucin auf dieselbe Weise prüfte, bekam er eine in Aether leichtlösliche ölartige Säure, welche leicht krystallisirbare

Salze bildet, und welche, wie er vermuthet, nach der Formel C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>6</sup> (= C<sup>12</sup>M<sup>12</sup>NO<sup>4</sup> - NH<sup>5</sup> + 2H) zusammengesetzt ist.

Verhalten des Anilins gegen Jod.

Hoffmann<sup>1</sup>) hat das Verhalten des Anilins gegen andere, theils einfache und theils zusammengesetzte Körper untersucht, nämlich gegen Jod, Cyan, Chlorcyan. Ich will hier mit dem Verhalten desselben gegen Jod anfangen.

Jod löst sich in dem Anilin unter Entwickelung von Wärme mit dunkelbrauner Farbe auf, und in der Lösung bilden sich nach einiger Zeit, wenn das Jod nicht im Ueberschuss angewandt worden ist, nadelförmige, in Wasser und Alkohol leicht lösliche Krystalle, welche, nachdem sie durch Blutkohle von der braunen Mutterlauge gereinigt worden sind, bei der Analyse 57,53 HJ (berechnet = 57,59) geben, so dass sie also Anilin-Jodammonium = C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>AmJ sind. Ausser diesem Salz enthält die Mutterlauge freies Jod, ein in Säuren und Alkalien unlösliches, Jod-haltiges Zersetzungsproduct von Anilin, und die Jodverbindung einer Jod-haltigen Base, welche Jod-Anilin genannt

Jodanilin-Am-einer Jod-haltigen Base, welche Jod-Anilin genannt moniak, Jod-worden ist, welche aber vielleicht richtiger Jodanianilin.

in-Ammoniak heissen muss.

Behandelt man das Anilin mit seiner 1½ fachen Gewichtsmenge Jod, so erstarrt die Masse bald zu einem Krystallteig, und vermischt man sie dann mit Salzsäure von 1,11 specif. Gewicht, so zersetzen sich die jodwasserstoffsauren Salze unter Abscheidung von dem schwer löslichen Jodanilin-Chlorammonium, während Anilin - Chlorammonium aufgelöst bleibt. Bei Anwendung einer stärkeren Säure wird auch das

<sup>1)</sup> Ann. der Ch. und Pharm. LXVII, 61. Chem. Soc. Quaterly Journal I, 269.

letztere Salz abgeschieden. Nachdem das Ungelöste mit Salzsäure ausgewaschen worden ist, reinigt man es von anhängendem Jod und dem braunen Jod-haltigem Zersetzungsproduct vom Anilin durch Auflösen und Behandeln der Lösung mit Blutkohle, worauf es beim Erkalten derselben in perlmutterglänzenden und der Benzoesäure ähnlich aussehenden Tafeln anschlesst, welche das Jodanilin-Chlorammonium sind. Aus der Lösung desselben fällt Ammoniak das Jodanilin-Ammoniak, welches von phosphorsaurem Kalk und einem fremden gelben Körper dadurch gereinigt wird, dass man es in Alkohol auflöst, worin die erwähnten Einmengungen unlöslich sind, und die davon abaltrirte Lösung mit Wasser vermischt, wodurch sich das Jodanilin-Ammoniak in Gestalt einer weissen und reinen Krystallmasse niederschlägt. Wird dagegen die Alkohollösung verdunstet, so bekommt man es in Gestalt von gelben Oeltropfen, welche bald nachher krystallisiren. Das Jodanilin-Ammoniak wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sub>13</sub>	<b>33</b> ,08	32,97
<b>H</b> 6	2,83	2,74
J	57,87	57,86
Ņ	-	6,43,

und Hoffmann repräsentirt die Zusammensetzung mit der Formel  $C^{12}H^6$ N, die aber wohl in  $C^{12}H^6$ JNH<sup>5</sup> = aniAk umgesetzt werden muss. Hieraus folgt, dass sie sich dadurch gebildet hat, dass 2 Aequivalente Jod auf 1 Atom Anilin einwirkten, nach der Formel  $C^{12}H^7N + J^2 = C^{12}H^5JAmJ$ .

Das Jodanilin-Ammoniak ist dem Chloranilin-Ammoniak ähnlich, sowohl in Betreff seines angenehmen

weinartigen Geruchs und brennend aromatischen Geschmacks, als auch in Rücksicht auf seine Löslichkeit in Alkohol, Aether, Holzalkohol, Aceton, Schwefelkohlenstoff und in fetten und flüchtigen Oelen. Wasser wird es nur unbedeutend aufgelöst und die Lösung wirkt nicht auf Pflanzenfarben. Es krystallisirt nicht, wie Chloranilin-Ammoniak, in Octaedern, sondern in feinen prismatischen Nadeln, schmitzt bei + 60° und erstarrt bei + 51°, verslüchtigt sich ohne Zersetzung in höhere Temperatur und destillirt leicht mit Wasserdämpfen über. Es färbt, gleichwie Anilin, Chloranilin und Bromanilin, Holz gelb. chlorigsaurer Kalkerde giebt es jedoch nicht die dunkel violette Reaction, welche Anilin auszeichnet, sondern die Lösung färbt sich nur röthlich. sung von Chromsäure wirkt nicht darauf ein, aber feste Chromsäure zersetzt es mit Hestigkeit. In der Luft verändert es sich bald, indem es dunkel und zuletzt schwarz wird, unter Abscheidung von Jod, aber dieser interessante Umstand ist nicht genauer studirt worden.

Die Salze von Jodanilin krystallisiren leicht und sie sind etwas weniger löslich, als die Anilinsalze. Anilin scheidet Jodanilin aus seinen Lösungen ab. Mit Ausnahme von Thonerde kann die Base kein anderes Oxyd aus seinen Salzlösungen ausscheiden, was aber mit Anilin der Fall ist. Mit schwefelsaurem Kupferoxyd bildet es einen gelblichen Niederschlag, der eine Doppelverbindung zu seyn scheint.

Jodanilin-Chlorammonium, C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>JAmCl=aniAmCl, gab bei der Analyse 14,44 Chlorwasserstoffsäure (nach der Rechnung 14,31). Es ist wenig löslich in kaltem Wasser, und die Lösung darin wird fast vollständig durch Chlorwasserstoffsäure ausgefällt. Aus

siedendem Wasser krystallisirt das Salz in Blättern und dünnen Nadeln, die sich in Alkohol lösen, aber in Aether unauflöslich sind.

Jodanilin-Bromammonium ist dem vorhergehenden Salze vollkommen ähnlich.

Jodanilin – Bromammonium bildet eine strahlige Krystallmasse, die sich leicht auflöst und rasch zersetzt.

Schwefelsaures Jodanilin-Ammoniumoxyd aniAmŠ, gab bei der Analyse als Mittelresultat 19,24 HŠ (nach der Rechnung == 18,32). Es krystallisirt in glänzenden Schuppen, und die Lösung desselben in Wasser scheint beim Kochen zersetzt zu werden, indem bei jeder Umkrystallisirung ein wenig von einem Körper erhalten wird, welcher in siedendem Wasser unlöslich ist.

Oxalsaures Jodanilin-Ammoniumoxyd, aniÅmë, gab bei der Analyse 17,37 Procent HE (nach der Rechnung = 17,08). Es krystallisirt in langen platten Nadeln, die sich in Alkohol und in Wasser schwer auflösen und in Aether unlöslich sind.

Salpetersaures Jodanilin-Ammoniumoxyd krystallisit in haarfeinen Nadeln die sich leichter in Wasser auflösen, als die vorhergehenden Salze. Sie lösen sich leicht in Alkohol und in Aether auf. Die Lösung davon wird nicht durch salpetersaures Silberoxyd gefällt.

Jodanilin - Ammonium - Platinchlorid, ani Amai + PtCl<sup>2</sup>, gab bei der Analyse 16,82 Kohlenstoff, 1,87 Wasserstoff und 23,2 — 23,07 Platin (nach der Rechnung C = 16,95, H = 1,64, Pt = 23,24). Es schlägt sich orangegelb und krystallinisch nieder, und kann mit Aether gewaschen werden.

Mit Goldchlorid giebt das Jodanilin-Chlorammonium einen scharlachrothen Niederschlag, welcher sich jedoch leicht zersetzt.

Kalium zersetzt das Jodanilin mit Hestigkeit schon beim gelinden Erwärmen, und dabei bilden sich Jodkalium und Cyankalium. Eine Lösung von Kali in Wasser oder in Alkohol übt keine Wirkung auf Jodanilin aus, selbst nicht im Sieden. Chlor bildet, wenn man es auf Jodanilin einwirken lässt, Trichloranilin und Chlorphenissäure, unter Entwickelung von Jod und Chlorjod. Aehnlich verhält sich Brom dagegen. Eben so, wie bei der Behandlung des Anilins, werden Chloranil und Chlorphenissäure gebildet, wenn man Jodanilin mit chlorsaurem Kali und Salzsäure behandelt. Beim Kochen mit Salpetersäure wird Jod entwickelt und darauf schiesst Pikrinsalpetersäure aus der Flüssigkeit beim Erkalten in Schuppen an. handelt man eine Lösung von salpetersaurem Jodanilin-Ammoniumoxyd mit Kalium-Amalgam, so bildet sich Jodkalium, während Anilin regenerirt wird, aber der grössere Theil des Jodanilins erleidet dabei eine weitere Veränderung, bei welcher es in einen gelben, krystallinischen, aromatisch riechenden Körper verwandelt wird, welcher jedoch noch nicht genauer untersucht worden ist. Am besten kann daraus das Anilin wieder hergestellt werden, wenn man Zink in eine saure Lösung von schwefelsaurem Jodanifin-Ammoniumoxyd einstellt.

Verhalten des Cyan.

Bas Verhalten des Anilins gegen Cyan 1) ist ganz Anilins gegen verschieden von dem gegen Chlor und Jod. Das Cyangas wird von dem Anilin unter Entwickelung von Wärme absorbirt, die Flüssigkeit färbt sich an-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. I, 159. Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 129.

ings roth und darauf wird sie undurchsichtig, und es wird Cyanwasserstoffsäure entwickelt, während sich ein krystallinischer Absatz bildet. Dasselbe findet statt, wenn man das Anilin vorher in 5-6 Theilen Alkohol auflöst, aber in diesem Falle sind die Krystalle reiner. Diese Krystalle bestehen aus verschiedenen Körpern, ist aber des Einleiten des Cyangases so lange fortgesetzt worden, dass die Flüssigkeit stark nach Cyan riecht, so werden sie hauptsächlich von nur einem Körper ausgemacht, dem Cyananilin, welches nur in geringer Menge mit ei- Cyananilinnem fremden Stoff verunreinigt ist.

Ammoniak. Cyanapilin.

Die gelben Krystalle werden etwas mit Alkohol gewaschen, dann in verdünnter Schwefelsäure aufgelöst, wobei, je nach der Länge der Zeit, in welcher das Cyangas eingeleitet worden war, eine grössere oder geringere Quantität von einem rothen Krystallpulver ungelöst zurückbleibt. Setzt man nun Ammoniak zu der Lösung in Schwefelsäure, so schlägt sich Cyananilin nieder, wiewohl noch etwas gelblich gefärbt; aber durch ein oder mehrere Umkrystallisirungen mit siedendem Alkohol wird es in kleinen farblosen Blättern erhalten. Nach dem Trocknen bei + 1000 wurde die Zusammensetzung des Cyananilins oder, wie es richtiger genannt werden muss, des Cyananiin-Ammoniaks folgendermaassen gefunden:

Mittel Berechnet Gefunden C14 70,77 71,14 70,06 70,15 70,69 70,84 70,60 70,58 **W** 6,48 6,19 6,02 6,31 6,26 6,18 6,24 5,88 Nº 24,45 23,40 23,77 23,54, was mit der Formel C14H7N2 - CyC12H4Ak milCyAk == cyanilAk übereinstimmt und ausweist, dass es dadurch gebildet worden ist, dass sich 1 Atom Cyan mit 1 Atom Anilin vereinigt hat.

Die Formel C<sup>12</sup>H<sup>6</sup>N<sup>2</sup> = C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>CyAk, welche eine analoge Zusammensetzung mit dem Jodanilin voraussetzt, oder dass 1 Aequivalent Wasserstoff ausgetreten und dafür 1 Aequiv. Cyan eingetreten ist, erfordert folgende Procenten-Gehalte:

Kohlenstoff 71,18
Wasserstoff 5,08
Stickstoff 23,34.

Sie unterscheidet sich also zu sehr von den gefundenen Werthen, so wie sie auch durch andere Eigenschaften widersprochen wird, welche diese Verbindung und ihre Bildung auszeichnen.

Das Cyananilin löst sich schwierig in Alkohol, Aether, Holzspiritus, Benzol, fetten und flüchtigen Oelen, ist unlöslich in Wasser, schmilzt zwischen + 210° und 220° zu einem gelben Oel, welches beim Erkalten krystallisirt. In höherer Temperatur wird es zersetzt und geschwärzt, während Anilin und Cyanammonium weggehen. Es verflüchtigt sich nicht mit Wasserdämpfen. Holzspäne färben sich nicht gelb, wenn man sie mit sauren Lösungen von dieser Basis befeuchtet, und chlorigsaure Kalkerde so wie auch eine verdünnte Lösung von Chromsäure üben keine Wirkung darauf aus.

Wird das Cyananilin längere Zeit mit Säuren behandelt, so verändert es sich unter Abscheidung von Anilin, während Cyan mit den Elementen von Wasser in Verbindung tritt, weshalb auch die Darstellung von schwer löslichen Salzen am besten glückt.

Cyananilin-Chlorammonium, cyanilAmCl, ist auf den Gehalt an Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff analysirt worden. Man bereitet dieses Salz am besten auf die Weise, dass man Cyanilin in siedender

verdünnter Salzsäure auflöst und die gelbe Lösung in Sieden mit ihrem gleichen Volum starker Salzsäure vermischt, wodurch die Lösung farblos wird und das Salz in farblosen Krystallen abgeschieden wird, welche durch Waschen mit Aether gereinigt werden. Wird eine verdünnte Lösung dieses Salzes verdunstet, so zersetzt es sich in andere Producte. Das Salz löst sich leicht in Wasser und in Alkohol, aber es ist fast unlöslich in concentrirter Salzsäure. Die Lösung desselben schmeckt süss und Cyanilin fällt nieder, wenn man Anilinwasser zusetzt. In trocknem Zustande kann das Salz aufbewahrt werden, aber durch Feuchtigkeit wird es zersetzt, indem es in Wasser unauflöslich wird und andere Verbindungen bildet.

Cyananilin-Bromammonium, cyanilAmBr, ist auf den Gehalt an Kohlenstoff, Wasserstoff und Brom analysirt worden. Es krystallisirt noch leichter, als das vorhergehende Salz, durch Zusatz von Bromwasserstoffsäure.

Cyananilin-Jodammonium ist den beiden vorhergehenden Salzen ähnlich, aber es zersetzt sich in der Last mit äusserster Leichtigkeit unter Abscheidung von Jod.

Salpetersaures Cyananilin-Ammoniumoxyd, cyanil Ami, gab bei der Analyse 46,27 — 46,48 Procent Kohlenstoff und 4,80 — 4,81 Poc. Wasserstoff (nach der Rechnung C=46,15 und H=4,39). Es schiesst beim Erkalten in langen Nadeln an, wenn man die Base in verdünnter siedender Salpetersäure auflöst. Es kann unzersetzt durch Außösen in Wasser umkrystallisirt werden. Von kaltem Wasser wird es weig aufgelöst, aber noch weniger von Alkohol und

Aether. Mit salpetersaurem Silberoxyd bildet es ein krystallisirendes Doppelsalz.

Cyananilin - Ammonium - Platinchlorid wurde zusammengesetzt gefunden aus

		Gefunder	1	Mittel	Berechnet
C1+	25,93	25,93	-	25,93	25,83
H8	2,41	2,59	,	2,50	2,46
$\mathbb{N}^2$	<del>-</del>			·	8,61
€l <sup>5</sup>	-				32,76
Pt	30,23	30,22	30,51	30,32	30,34,

so dass es der Formel cyanilAmCl + PtCl2 entspricht. Es schlägt sich nicht nieder, wenn man verdünnte Lösungen von Cyananilin-Chlorammonium und Platinchlorid vermischt. Setzt man aber eine sehr saure und im Sieden gesättigte Lösung von dem ersteren Salze zu einer concentrirten Lösung von Platinchlorid, so schiessen beim Erkalten aus dem Gemisch gelbe Nadeln an, welche durch Waschen mit Aether gereinigt werden. Das Salz kann nicht durch Umkrystallisiren mit Wasser oder mit Alkohol gereinigt werden, weil es sich dabei zersetzt und dabei die Bildung von Ammonium-Platinchlorid veranlasst. - Fällt man eine Lösung von Cyananilin in Alkohol oder in Salzsäure mit Goldchlorid, wobei jedoch kein zu grosser Ueberschuss an Säure vorhanden seyn darf, so erhält man einen gelben Niederschlag, welcher Cyananilin-Ammonium-Goldchlorid ist == cyanilAmCl + AuCl<sup>5</sup>, indem derselbe bei der Analyse 42,92 Proc. Gold gab, während die Rechnung 42,87 verlangt. Es löst sich in Aether auf und es kann daraus krystallysirt werden; war aber das Salz feucht vor seiner Lösung in Aether, so zersetzt es sich beim Verdunsten, indem Anilin-Goldchlorid gebildet wird.

Hoffmann hat auch die Einwirkung des Cyans

ren Orten die Verbindungen von Cyantoluidin und Cyancumidin aufführen, welche er dargestellt hat. Ausserdem hat er Nikotin und Leucolin mit Cyan behandelt, aber dabei Producte von anderer Beschaffenheit erhalten, indem sie weder krystallinisch sind noch basische Rigenschaften besitzen, und welche ausserdem noch nicht analysirt worden sind.

Ausser den vorhin angeführten Körpern hat Hoff- Einwirkung mann 1) auch die Einwirkung von Chlorcyan, Brom-des Chlorcyans, Brom-gans und eyan und Jodcyan auf Anilin studirt. Bereitet man das Jodcyans auf Chlorcyangas auf die Weise, dass man Chlorgas über einen Ueberschuss von Cyanquecksilber leitet, und führt men das dann sich bildende Chlorcyangas in Anilin, so wird es unter Erhöhung der Temperatur absorbirt, die Flüssigkeit färbt sich dunkler, und allmilig setzt sich eine krystallinische Masse ab, welche metzt das Gasleitungsrohr verstopft, so dass dieses an Ende der Operation erwärmt werden muss, um die vollständige Einwirkung des Gases dadurch zu Danu ist jedoch die Masse nicht mehr krystallinisch, sondern das Anilin hat sich nun in einen sesten, durchsichtigen, etwas braunen Körper verwandelt, welcher hauptsächlich von der Chlorverbindung eines Salzes ausgemacht wird, dessen Basis von Hoffmann Melanilin genannt worden ist, welche Melanilin-Amaber, wofern man darin Ammoniak im gepaarten Zu-moniak, Melanilia. stande anerkennt, Melanilin-Ammoniak heissen muss. Wird dieses Salz in Wasser aufgelöst, die Lösung mit Kali ausgefällt, der Niederschlag mit Wasser ausgewaschen und in einem Gemisch von gleichen Theilen Alkohol und Wasser aufgelöst, so erhält man

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. I, 285. Ann. der Chem. und Pherm. LXVII, 129.

eine Lösung der Base, frei von einer vorher eingemengten fremden Verbindung, und die Base schiesst dann daraus in weissen Tafeln an. Nach dem Trocknen bei + 100° wurde sie zusammengesetzt gefunden aus

Gefunden Mittel Berechn. 73,44 74,01 73,72 73,85 73,75 73,93 C26 6,36 6,53 6,55 6,21 6,41 6,16 H12 19,75 — — 19,75 19,91, M3 wonach das theoretische Atomgewicht (wenn H = 1) 211 ist, welches auch durch Analyse des Platindoppelsalzes bestätigt wird, wonach es = 214 ist, so wie auch durch die des Goldsalzes, welche es = 211 gab. Die Formel C26H15N2 = C12H+Ak + C12H5CyAk oder vielleicht besser anilAk + anilAdCy == melanilAk weist aus, dass die Einwirkung des Chlorcyans auf das Anilin nach folgendem Schema stattgefunden hat:

2C<sup>1</sup> <sup>2</sup>H<sup>7</sup>N + C<sup>2</sup>NCl = C<sup>26</sup>H<sup>10</sup>AmCl Anilin Chlorcyan Melanilin-Chlorammonium.

Das Melanilin bildet weisse, harte Krystallblätter, welche, gleichwie auch die Salze desselben, in der Lust bald einen Stich ins Rothe bekommen. Die Krystalle schmecken bitter, schmelzen bei + 120-130° zu einem Oel, welches beim Erkalten krystallinisch erstarrt. Bei 140-150° zersetzt es sich, wobei Anilin überdestillirt und eine schwachbraune amorphe Masse zurückbleibt. Das Melanilin löst sich wenig in kaltem aber etwas mehr in warmem Wasser, dagegen leicht in Aether, Alkohol, Holzgeist, Aceton, Schweselkohlenstoff, setten und flüchtigen Oelen. Es krystallisirt am besten und in dünnen breiten Nadeln aus einem siedenden Gemisch von Alkohol und Wasser. Es reagirt höchst schwach auf Pflanzensarben.

Seine Salze färben Holzspäne nicht gelb, und Chromsture übt nicht eher eine Wirkung darauf aus, als bei einem anhaltenden Kochen damit. Die Lösung desselben in Wasser fällt Eisensalze nicht und schwefelsaures Zinkoxyd nur schwach. Schwefelsaures Kupferoxyd, salpetersaures Silberoxyd und Quecksilberchlorid bilden darin sich flockig abscheidende Doppelverbindungen. Die Salze des Melanilins werden durch Ammoniak gefällt, aber vollständiger durch Kali und Natron, und die dadurch entstehenden Niederschläge sind weiss und krystallinisch. Kuhlensaure Alkalien scheiden aus den Salzen die Base unter Entwickelung von Kohlensäuregas ab.

Schwefelsaures Melanilin - Ammoniumoxyd, melanilin S, gab bei der Analyse 18,42 Proc. HS (die Rechnung verlangt 18,84 Proc.). Es krystallisirt in rhombischen Blättern, die sich zu Sternen vereinigen, löst sich schwierig in kaltem, aber leicht in siedendem Wasser. Es wird auch leicht von Alkohol und Aether aufgelöst.

Salpetersaures Melanilin-'Ammoniumowyd, melanilin', gab bei der Analyse 56,57 Proc. Kohlenstoff und 5,17 Proc. Wasserstoff (die Rechnung setzt C = 56,93 und H == 5,10 voraus). Es krystallisirt in Nadeln, und es scheidet sich so vollständig aus seiner siedenden Lösung in Wasser beim Erkalten ab, dass sich die davon abgegossene Flüssigkeit durch Kali nur noch kaum trübt. Das Salz löst sich in siedendem Alkohol, aber wenig in Aether.

Saures oxalsaures Melanilin-Ammoniumoayd, melanil $\dot{A}$ m $\ddot{C}$  +  $\dot{H}\ddot{C}$ , gab bei der Analyse  $\dot{H}\ddot{C}$  = 29,73, C = 60,35 und H = 5,20 (nach der Rechnung  $\dot{H}\ddot{C}$  = 29,90, C = 59,80 und H = 4,98). Es ist dem

schweselsauren Salze ähnlich, löst sich schwierig in kaltem Wasser und Alkohol, aber leichter im Sieden, und ist sast unlöslich in Aether. Beim Erhitzen entwickelt es gleiche Volumen Kohlenoxyd und Kohlensäure, während Anilin überdestillirt zugleich mit einem anderen sehr riechenden Körper, der auch beim Erhitzen von Cyananilin entwickelt wird. In dem Retortenhalse setzen sich strahlige Krystalle ab und in der Retorte selbst bleibt ein harziger Rückstand.

Die phosphorsauren Salze sind leicht löslich und schwierig zu krystallisiren, aber sie sind nicht genauer untersucht worden.

Melanilin-Chlormammonium, melanilAmCl, ist äusserst leicht auflöslich und trocknet zu einer gummiähnlichen Masse ein, welche allmählig krystallinisch wird. Es scheint bei dem Eintrocknen etwas Chlorwasserstoffsäure abzugeben und basisch zu werden.

Melanilin-Bromammonium, melanil AmBr, gab bei der Analyse 27,42 Proc. HBr (die Rechnung verlangt 27,30 Proc.). Es ist sehr leicht löslich, krystallisirt aber doch in sternförmigen Nadeln, und ist in concentrirter Bromwasserstoffsäure schwerer löslich, als in Wasser.

Melanilin-Jodammonium, melanilAmI, scheidet sich in Gestalt eines Oels ab, welches sich jedoch bald nachher in eine Krystallmasse verwandelt, wenn man die Base mit Jodwasserstoffsäure behandelt. Es löst sich in siedendem Wasser und in Alkohol. An der Luft wird es rasch zersetzt.

Melanilin - Fluorammonium ist krystallisirbar, löst sich leicht in Wasser, aber weniger in Alkohol.

Melanilin-Ammonium-Platinchlorid, melanilAmCl + PtCl<sup>2</sup>, wurde zusammengesetzt gefunden aus

		G	efunden		Mittel	Berechnet
C32	37,21					37,39
H1+	3,65					3,35
<b>A</b> 2			***	****	••••	10,09
Cl <sup>5</sup>	25,49			***		25,52
Pt	23,49	23,59	23,33	23,53	23,48	23,65.

Es schlägt sich blassgelb und krystallinisch nieder. Die davon abfiltrirte Flüssigkeit setzt nach einiger Zeit noch orangegelbe Krystalle ab, welche dieselbe Zusammensetzung haben. Es löst sich ein wenig in Wasser, weniger in Alkohol, aber nicht in Aether.

Melanikin – Ammonistm – Goldchlorid, melanilAm Cl + Au Cl<sup>5</sup>, gab bei der Analyse als Mittel C = 28,61, H = 2,67 und An = 35,71 (nach der Rechnung C = 28,32, H = 2,54 und Au = 35,71). Es setzt sich in goldglänzenden Nadeln ab, wenn man Goldchlorid zu einer micht gar zu concentrirten Lösung von Melanil-Chlorammonium setzt. Es löst sich schwierig in Wasser auf, leichter in Alkohol und sehr leicht in Aether, und scheidet sich aus dem letzteren beim Concentriren in Gestalt von rubinrothen Oeltropfen ab, welche nach einiger Zeit in vierseitige Prismen übergehen.

Salpetersaures Silberoxyd-Melanilin-Ammoniak, AgÑ + 2 melanilAk, gab bei der Analyse 17,61 Procent Silber (nach der Rechnung == 18,25). Es schlägt sich weiss nieder und befestigt sich wie ein Harz an den Wänden des Glases, wonn man eine Lösung von Melanilin in Alkohol zu einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd setzt.

Quecksilberchlorid gibt in den Lösungen des Melanilins einen weissen Niederschlag, der sich in Salzstare auflöst, und aus dieser Lösung schiessen lange Staten Jahren-Bericht. II. 21 weisse Nadeln an, wenn man sie freiwillig verdunsten lässt.

Behandelt man das Anilin mit Bromcyan, so bildet sich Melanilin-Bromammonium, und bei der Einwirkung von Jodcyan wird Jodanilin hervorgebracht.

Verhalten des lanilin.

Setzt man Chlorwasser im Ueberschuss zu einer Chlors zu Me-Lösung von Melanilin-Chlorammonium, so schlägt sich eine harzige und unkrystallinische Masse nieder, welche in Wasser unlöslich ist, sich aber in Alkohol auflöst, und welche weder saure noch alkalische Eigenschaften besitzt. Setzt man dagegen das Chlorwasser allmälig zu, so trübt sich die Flüssigkeit wohl, aber der gebildete Niederschlag löst sich beim Umschütteln wieder auf, und wird die Flüssigkeit filtrirt, wenn sich der Niederschlag nicht mehr wieder auflösen will, so schiessen daraus nach dem Verdunsten bis zur Krystallisation sternförmig gruppirte Nadeln an. War dabei die Verdunstung zu weit getrieben, so scheidet sich ein gelbes Oel ab, welches nachher krystallisirt. Diese Krystalle sind die Chlorverbindung

nilin.

von einer Basis, welche Chlor enthält, und welche Dichlormela- von Hoffmann Dichloromelanilin genannt worden ist. Diese Basis wird aus der Lösung der erwähnten Krystalle in Wasser durch Ammoniak niedergeschlagen in weissen Flocken, welche aus ihrer Lösung in Alkohol in Blättern anschiessen, die sich leicht in Aether, ziemlich leicht in Alkohol, aber wenig in Wasser auflösen. Aus der Analyse des Platindoppelsalzes folgt, dass die Zusammensetzung desselben durch die Formel C26H11Cl2N5 = C12H2Cl2Åk C12H5CyAk = dclmlnAk ausgedrückt wird, und dass die Bildung darin besteht, dass 2H aus dem Melanilin mit Chlor in Verbindung getreten sind und Chlorwasserstoffsäure gebildet haben, während der nun dedurch an Wasserstoff ärmer gewordene Rest, vermublich von nur dem einen mit Cyan nicht gepaarten Gliede des Melanilins, mit anderen 2Cl einen neuen Ammoniak-Paarling hervorgebracht hat, der nachher einen Doppel-Ammoniak-Paarling bildet, welcher jedoch in Uebereinstimmung mit dem Melanilin selbst in derselben Kategorie zu Säuren steht, wie wir bereits gepaarte, z. B. Schwefelsäuren kennen, welche 2 Atome Schwefel enthalten, in der nämlich, dass sie nicht mehr als 1 Atom Säure sättigen, gleichwie jene Säuren mit 1 At. Base neutrale Salze bilden.

Dichloromelanilin-Ammonium-Platinchlorid, dclmln AmCl + PtCl<sup>2</sup>, ist das einzige Salz, welches von dieser Base untersucht worden ist, und welches bei der Analyse folgende Resultate gab:

	Gefunden	Berechnet
C26	32,06	32,08
H12	2,54	2,46
<b>N</b> 3	•	8,63
€l³		36,54
Pt	20,24	20,29.

Es schlägt sich orangegelb und krystallinisch nieder, wenn man Platinchlorid zu einer Lösung von Dichloromelanilin-Chlorammonium setzt, und welches dann leicht mit Aether rein gewaschen werden kann.

Brom verhält sich gegen Melanilin ähnlich wie Chlor. Setzt man Ammoniak zu einer auf analoge Weise, wie die vorhergehende, gebilde Lösung von Dibromomelanilin – Bromammonium, so schlägt sich Dibromomelanilin als weisse Salzmasse nieder, welche durch Umkrystallisiren mit Alkohol gereinigt und in weissen Schuppen erhalten wird, und deren Zusammensetzung mit der Formel C<sup>26</sup>H<sup>11</sup>Br<sup>2</sup>N<sup>5</sup> = dbrmlnAk

ausgedrückt wird, indem die Analyse folgende Resultate gab:

	Gefunden	Berechnet
$C_{5}$	42,37	42,67
Ħ11	2,80	3,00
$\mathbf{B}r^2$		11,49
<b>N</b> 5		42,84.

Diese Base ist fast unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und in Aether. Diese Lösungen schmecken bitter. Beim Erhitzen für sich entwickelt sie ein farbloses Gas, welches sich zu einer farblosen Flüssigkeit condensirt und nach einiger Zeit zu einer schwach gelb gefärbten Krystallmasse erstart, die Bromanilin ist, während in der Retorte eine harzige Masse zurückbleibt.

Dibromomelanilin - Chlorammonium, dbrmin Am Cl, gab bei der Analyse 9,21 Proc. Chlorwasserstoffsäure (nach der Rechnung = 9,08). Es krystallisirt in weissen, seideglänzenden, sternförmig gruppirten Nadeln. Es löst sich schwierig in Wasser zu einem Oel, welches beim Erkalten krystallisirt.

Das Platindoppelsalz = dbrmln Am€l + Pt€l<sup>2</sup> gab bei der Analyse folgende Resultate:

	Gefunden	Berechnet
C56	27,45	27,28
H12	2,32	2,09
Br <sup>2</sup>		27,37
<b>M</b> 3	-	7,38
Cl <sub>2</sub>	<del>-</del>	18,62
Pt	. 17,11	17,26.

Es krystallisirt beim Erkalten in schönen goldglänzenden Schuppen, wenn man die Lösung des vorhergehenden Salzes mit einer concentrirten Lösung von Platinchlorid in der Wärme versetzt. Es

ist fast unlöslich in Wasser, etwas löslich in Aether, aber mehr in Alkohol.

Hofmann erwähnt zugleich einiger unvollständig erforschten Verhältnisse in Betreff des Einflusses, welchen Brom auf Melanilin-Chlorammonium ausübt, wobei er glaubt ein Tribromomelanilin-Platinchlorid dargestellt zu haben.

Behandelt man eine Lösung von Melanilin-Chlor- Dijodomelaammonium mit einer Lösung von Jod in Alkohol im Ueberschuss, so schlägt sich eine schwarze zähe Masse nieder, während kaum eine Spur von einem basischem Product in der Lösung bleibt, und wendet man dabei das Jod in geringerer Quantität an, so bildet sich zwar weniger von der Harzmasse, aber in der Lösung bleibt dann nur unverändertes Melanin übrig. Leitet man dagegen Chlorcyangas in eine Lösung von Jodanilin in Aether, so entsteht sogleich ein krystallinischer Niederschlag von Jodanilin-Chlorammonium, und setzt man das Einleiten des Gases fort, so verschwinden die Krystalle wieder, und das Jodanilin verwandelt sich vollständig in eine durchsichtige Harzmasse, welche allmählig eine krystallinische Beschaffenheit annimmt, und welche nun grösstentheils von Dijodomelanilin-Chlorommonium ausgemacht wird. Dieses löst sich wenig in kaltem Wasser, und aus einer Lösung in siedendem Wasser setzt es sich in Gestalt von Oeltropfen ab, welche allmählig in Krystalle verwandelt werden.

Setzt man Ammoniak oder noch besser Kali zu einer Lösung des angeführten Salzes, so schlägt sich die Jodbase von diesem gepaarten Ammoniak nieder, welche Hoffmann Dijodomelanilin nennt. weiss gefärbt und krystallisirt, wiewehl nicht so regelmässig, als die analogen Chlor- und Brom-Basen,

aus ihrer Lösung in Alkohol. Ihre Zusammensetzung entspricht der Formel C26H11J2N5 = djmlnAk, indem die Analyse folgende Resultate gab:

	Gefunden	Berechnet
$C_{50}$	33,90	33,78
H11	2,71	2,37
<b>J2</b>		54,76
<b>M</b> 5		9,09.

Dijodmelanilin - Ammonium - Platinchlorid, djmln AmCl + PtCl2, schlägt sich krystallinisch nieder und gab bei der Analyse folgende Resultate:

	Gefunden		Berechnet	
C <sup>26</sup>	23,20		23,35	
Ħ13	2,11	***	1,79	
13		•	37,86	
<b>142</b>			6,18	
ۓ		-	15,95	
Pt	14,66	14,68	14,77.	

Einwirkung säure auf Melanilin.

Das Melanilin giebt, wie wir gesehen haben, mit der Salpeter-Salpetersäure ein krystallinisches Salz; wendet man aber einen grossen Ueberschuss von der Salpetersäure an, oder wählt man dazu rauchende Salpetersäure, oder auch Siedhitze beim Auflösen dieser Basis in der Säure, so bilden sich andere Producte, und man erhält theils eine neue Base, welche in schönen orangegelben, violett schillernden Krystallen anschiesst, und theils eine neue Säure, welche in gelben Prismen krystallisirt und mit Alkalien scharlachrothe Salze Hofmann hat zwar noch nicht speciell die hildet. sich hierbei darbietenden Verhältnisse verfolgt und beschrieben, aber er äussert darüber doch, dass dabei keine Nitro-Verbindung erhalten werde, welche

dem Dichlormelanilin entspricht, wie dieses der Fall ist, wenn man Nitronilanin, wie es Berzelius nennt (Hoffmann's Nitranilin) mit Chlorcyangas behandelt 1).

Leitet man dagegen Chlorcyangas in eine Lösung Dinitromelavon Nitronilanin in Aether, so erhält man einen krystallinischen Niederschlag, welcher ausser unveränderten Nitronilanin zwei neue Körper enthält. Behandelt man diesen Niederschlag im Sieden mit Wasser, so schmilzt er zu einem braunen Oel, welcher sich jedoch bedeutend in siedendem Wasser auflöst und aus diesem setzen sich dann beim Erkalten gelbe Nadeln von einem indisserenten Körper ab, welche nicht genauer untersucht wurden, während in der Flüssigkeit das salzsaure Salz von einer neuen Base aufgelöst bleibt, welche durch Ammoniak schwefelgelb niedergeschlagen wird und dann bald eine krystallinische Beschaffenheit annimmt. Durch Waschen mit siedendem Wasser, worin die neue Base unauslöslich ist, wird sie von eingemengtem Nitronilanin gereinigt. Hoffmann fand sie zusammengesetzt aus

<sup>1)</sup> Hier hat man sich daran zu erinnern, dass sich dieser Name auf Substitutions-Ansichten stützt, nämlich darauf, dass jedes Aequivalent Wasserstoff, welches aus der Formel von z. B. Anilin — C<sup>12</sup>H<sup>7</sup>N austritt, durch N ersetzt wird, und dass sich dadurch Nitro,— Dinitro-Anilin, u. s. w. bilden kann, gleichwie die Auswechslung desselben gegen Chlor die Bildung von Chloranilin, Dichloranilin, etc. veranlasst. — Ich kann hier zwar nicht in die theoretische Ansicht, welche einer solchen Nomenclatur zu Grunde liegt, eingehen, aber ich glaube, dass ein einmal von dem Entdecker gegebener Name nur mit der grössten Vorsicht von einem Andern verändert werden darf, besonders in einem Jahresberichte.

	Gefunden	Berechnet
C26	51,71	51,82
H11	3,96	3,65
<b>M</b> 5	·	23,25
Og		21,28,

so dass sie durch die Formel C<sup>26</sup>H<sup>11</sup>N<sup>5</sup>O<sup>8</sup> = C<sup>28</sup>H<sup>8</sup>N<sup>4</sup>O<sup>8</sup>

Ak = dnmlnAk ausgedrückt wird, während Hoffmann dafür die Formel C<sup>26</sup>{H<sup>11</sup> / 2N<sup>5</sup> außtellt. Ihre

Bildung wird durch folgendes Schema erklärt:

2C<sup>12</sup>H<sup>6</sup>N<sup>2</sup>O<sup>4</sup> + C<sup>2</sup>NCl = C<sup>26</sup>H<sup>12</sup>N<sup>5</sup>O<sup>8</sup>Cl.

Nitronilanin Chlorcyan. Dinitromelanilin-Chlorammonium.

Die Base, welche Hofmann Dinitromelanilin nennt, bildet eine schuppig krystallinische Masse, welche heller gefärbt ist, als Nitronilanin. Sie löst sich schwierig in Alkohol und noch schwieriger in Aether. Durch Wasser wird sie aus ihrer Lösung in Alkohol mit Goldglanz niedergeschlagen. Beim Erhitzen wird sie, gleichwie das Melanilin, zersetzt, wobei Nitronilanin überdestillirt, während eine braune Harzmasse ungelöst bleibt.

Dinitromelanilin-Chlorammonium, dnmlnAmCl, gab bei der Analyse 10,82 Proc. Salzsäure (die Rechnung verlangt 10,81 Proc.). Es krystallisirt in glänzenden breiten Nadeln.

Das Platindoppelsalz, demla Am Cl + Pt Cl<sup>2</sup>, gab bei der Analyse 19,58 Proc. Platin (die Rechnung gibt 19,46 Proc.). Es ist gelb, krystallinisch, unbedeutend löslich in Wasser und unlöslich in Aether.

Das Salpetersaure Salz dieser Base ist schwer auflöslich.

Das schwefelsaure Salz ist leicht löslich und bildet eine weisse Krystallkruste.

Das oxalsaure Sals ist leicht löslich und krystallisit in Körnern.

Eine gesättigte Lösung von Melanilin in Alkohol Dicyanmelaniabsorbirt Cyangas in bedeutender Menge, und nach
einer gewissen Zeit schiessen daraus gelbliche Krystalle an, welche in Wasser unlöslich sind, sich aber
in siedenden Alkohol auflösen, und weiche rein erhalten werden, wenn man sie einige Male mit Alkohol umkrystallisirt. Ihre Zusammensetzung wurde folgendermaassen gefunden:

Gefunden Mittel Berechnet 68,67 68,72 68,01 67,98 68,34 68,44. C30  $H^{18}$  5,29 5,15 5,12 4,83 5,13 4,94 M2 26,62  $= C^{50}H^{18}N^{5} = Cy^{2} + C^{26}H^{18}N^{5} = anilCyAk +$ anilCyAdCy, und die Bildung dieser Verbindung beruht nur darauf, dass 2 Aequivalente Cyan mit 1 At. Melanilin in Verbindung getreten sind, und dass also die Bildungsweise derselben der des Cyanilins anabg ist, weshalb sie von Hoffmann auch Dicyanmelanilin genannt wird. Dieser Körper bildet schwach gelb gefärbte Nadeln, entwickelt beim Erhitzen Anilin und Cyanammonium, während ein harziger Körper in der Retorte zurückbleibt. Er löst sich in Sture auf und wenn man die Lösungen darin sogleich mit Ammoniak oder mit Kali versetzt, so schlägt sich unverändertes Dicyanmelanilin nieder; haben dagegen diese Lösungen einige Zeit gestanden, so haben sie sich schon nach einigen Minuten verändert, was besonders stattfindet, wenn man sie erwärmt, und z. B. aus der Lösung in Salzsäure setzt sich bald ein Krystallpulver ab, welches aber nicht die Chlorverbindung dieser Base ist. Löst man Dicyanmelanilin in siedendem Alkohel auf und setzt man

darauf Salzsäure hinzu, so färbt sich die Flüssigkeit gelb, und beim Erkalten scheiden sich daraus weisse Nadeln von einem neuen Körper ab. Ausserdem bemerkt Hoffmann, dass das Verhalten des Dicyanilins sehr interessante Punkte darbiete, weshalb er beabsichtige, das Studium desselben in Zukunft weiter zu verfolgen.

Cyantoluidin.

Eine Lösung von Toluidin 1) in Alkohol verhält sich nach Hoffmann 2) gegen Cyangas ganz eben so, wie eine Lösung von Anilin in Alkohol. Nachdem das Einleiten des Gases einige Stunden lang fortgesetzt worden ist, scheidet sich eine Krystallmasse daraus ab, aus welcher man durch Salzsäure Cyantoluidin ausziehen kann. Dieses Cyantoluidin ist weniger löslich in Alkohol und Aether, als das Cyananilin, dem es im Uebrigen ähnlich ist. Die Zusammensetzung desselben müsste = C14H9N2 = tolCyAk seyn.

Cumidin.

Nicholson 5) hat eine neue künstliche Salzbase dargestellt und diese Cumidin genannt. Wird Cumol in rauchender Salpetersäure aufgelöst und die Lösung mit Wasser vermischt, so scheidet sich Nitrocumol in Gestalt eines schweren Oels daraus ab. Löst man dieses Nitrocumol in Alkohol auf, sättigt diese Lösung mit Ammoniakgas und darauf mit Schwefelwasserstoff, so scheidet sich Schwefel daraus ab. Diese Behandlung mit Ammoniak und Schwefelwasserstoff wird abwechselnd wiederholt, bis alles Nitrocumol zersetzt

<sup>1)</sup> Das hierzu angewandte Toluidin war aus Steinkohlenöl dargestellt worden.

<sup>2)</sup> Chem. Soc. Quat. Journal, I, 170. Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 144.

<sup>3)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. I, 2.

worden ist, und dann der Alkohol so wie das gebildete Schweselammonium abdestillirt. Der Rücksand wird darauf mit Salzsäure behandelt, welche ihn mit Zurücklassung. von Schwefel auflöst, und die davon abgeschiedene Lösung zur Krystallisation verdanstet. Die erhaltenen Krystalle, welche von der Chlorverbindung der neuen Base ausgemacht werden, werden in siedendem Wasser aufgelöst und mit Kali versetzt, wodurch nun die Base sich an der Oberfläche der Flüssigkeit in Gestalt eines Oels abscheidet. Man reinigt sie auf die Weise, dass man sie destillirt, das Destillat mit Oxalsäure sättigt, die Plüssigkeit bis zur Trockne verdunstet, die trockne Masse in siedendem Alkohol auflöst und die Lösung mit Blutkohle behandelt, worauf dann das oxalsaure Salz beim Erkalten in farblosen Blättern anschiesst, welche, wenn man sie in Wasser löst und die Lösing mit Kali ausfällt, das Cumidin in Gestalt eines Oels liefern, welches endlich durch Behandeln mit Chlorcalcium und Rectification rein ethalten wird.

Das Cumidin wurde zusammengesetzt gefunden aus

	Gefunden	Berechnet
$C_{18}$	79,82	80,00
H18	9,66	9,63
N	10,67	10,37,

= C<sup>18</sup>H<sup>18</sup>N = C<sup>18</sup>H<sup>10</sup>Ak = cumAk. Das danach berechnete Atomgewicht ist durch die Bestimmung des Gehalts an Platin in dem Platindoppelsalze controlirt worden. Die Bildung des Cumidins wird durch folgendes Schema erklärt:

$$C^{18}H^{11}NO^4 + 6HS = C^{18}H^{15}N + 4H + 6S$$
  
Nitrocumol • Cumidin.

Das Cumidin bricht das Licht sehr stark, hat ei-

nen eigenthümlichen Geruch und brennenden Geschmack, krystallisirt in vierseitigen Tafeln beim Erkalten, löst sich leicht in Alkohol, Aether, Holzspiritus und fetten Oelen, aber nur unbedeutend in Wasser. Die Lösung reagirt nicht auf Reactions-Papiere. Es verdunstet, wiewohl langsam bei gewöhnlicher Temperatur, und lässt auf Papier einen Fettsteck, der jedoch mit der Zeit wieder verschwindet. Sein specif. Gewicht ist 0,9526 und es siedet bei + 225°. Das Cumidin ist im reinen Zustande fast farblos, aber es wird in der Luft bald dunkel, färbt, gleichwie Anilin und Toluidin, Holz, aber mit chlorigsaurer Kalkerde wird nicht die Reaction erhalten, welche Anilin charakterisirt. Aus Eisenchlorid scheidet es Eisenoxyd ab, aber die Salze von Zink und Thonerde werden nicht dadurch gesällt.

Die Salze des Cumidins krystallisiren leicht und sind im Allgemeinen farblos. Sie lösen sich leicht in Wasser, aber noch leichter in Alkohol, und die Lösungen derselben reagiren etwas sauer.

Schwefelsaures Cumidin-Ammoniumoxyd, cum\hams, gab bei der Analyse C = 58,66, H = 7,94 und  $\ddot{S} = 27,77$  (nach der Rechnung C = 58,70, H = 7,60 und  $\ddot{S} = 21,74$ ). Es ist schwer löslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol. Beim Erhitzen bis zu  $+ 100^{\circ}$  erkennt man daran den eigenthümlichen Geruch des Cumidins.

Cumidin-Chlorammonium, cumAmCl, gab bei der

Analyse C = 62,94, H = 8,34 und Cl = 20,67 (nach der Rechnung C = 62,97, H = 8,17 und Cl = 20,69). Es krystallisirt in grossen Prismen, schmilzt beim Erhitzen und sublimirt sich dann.

Cumidin - Ammonium - Platinchlorid, oum Am Cl + PtCl², gab bei der Analyse C = 31,33, H = 4,48 und Pt = 28,93 (nach der Rechnung C = 31,65, H = 4,12 und Pt = 28,90). Be schiesst beim Erkalten in langen gelben Nadeln an, wenn man eine warme Lösung von Cumidin-Chlorammonium mit Platinchlorid versetzt. Durch siedendes Wasser wird es zersetzt. Setzt man einige Tropfen Alkohol zu einer grösseren Quantität von diesem Salz, so höst dieses sich darin auf, aber bald darauf scheidet es sich in dunkelrothen Oekropfen daraus wieder ab, welche beim Verdunsten des Alkohols krystallisiren und orangegelbe Krystalle geben. Bei + 100° wird es dunkler, aber es zersetzt sich nicht.

Die Verbindungen mit Brom, Jod und Fluor, so wie die Salze von Phosphorsäure, Oxalsäure, Essigsäure und Weinsäure krystallisiren leicht. Die Oxalsäure giebt sowohl ein saures als auch ein neutrales Salz.

Mit Palladiumchlorid wird ein Doppelsalz erhalten, welches dem Platindoppelsalz sehr ähnlich ist.

Eine Lösung des Cumidins in Alkohol wird durch Goldchlorid mit violetter Farbe gefällt, dunkler als Kupfereisencyanür, und der Niederschlag löst sich in mehr Alkohol auf.

Quecksilber-Chlorid und -Cyanid geben krystallinische Niederschläge mit Cumidin, welche durch siedendes Wasser zersetzt werden.

Mit salpetersaurem Silberoxyd bildet sich eine

Doppelverbindung, und mit schweselsaurem Kupferoxyd wird ein schön grüner Niederschlag erhalten.

Kalium verwandelt sich beim Erhitzen in Cumidingas in Cyankalium. Von Salpetersäure wird das Cumidin mit Purpurfarbe aufgelöst, und Wasser scheidet aus der Lösung einen flockigen Körper ab, welcher eine Säure zu seyn scheint. Chromsäure wirkt hestig darauf ein, aber ohne dass sich die Masse entzündet. Brom bildet damit Bromwasserstoffsäure und verwandelt das Cumidin in eine feste Masse, die in Wasser unlöslich ist, sich aber in Alkohol und Aether auflöst, und daraus in langen Nadeln anschiesst, welche wahrscheinlich ein Tribromocumidin == C18H10NBr5 sind. Ein Gemisch von chlorsauren Kali und Salzsäure verwandelt das Cumidin in eine braune Masse, welche wie Chlorophenissaure riecht, und welche beim Behandeln mit Alkohol einen krystallinischen Körper ungelöst zurücklässt, welcher dem Chloranil ähnlich ist. Chlorkohlenoxyd verwandelt das Cumidin in eine Krystallmasse, die sich in Alkohol auflöst und daraus in Nadeln anschiesst. Das Cumidin löst sich in Schwefelkohlenstoff unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff auf, und Wasser fällt aus der Flüssigkeit nach einiger Zeit ein Oel aus, welches bald nachher fest wird, und aus einer Lösung in Alkohol in Nadeln anschiesst. Bei der Destillation von oxalsaurem Cumidin geht eine etwas krystallinische Masse über, welche sich schwierig in Alkohol auflöst, und welche wahrscheinlich Oxcumamid ist.

Nitrocumin

Behandelt man nach Zinin's Methode die Lösung von Nitrocumol, C¹8H¹¹NO+ und von Binitrocumol, C¹8H¹ON2O8, mit Schwefelwasserstoff und Ammoniak, so bilden sich eigenthümliche Basen, welche Ca-

hours 1) dargestellt hat, und von denen die eine, welche folgendermaassen zusammen gesetzt gefunden wurde:

	Gefunden	Berechne
C18	59,79	60,0
H12	6,63	6,7
<b>N</b> 2	15,71	15,6
04	-	17,7,

von ihm mit der Formel C<sup>18</sup> N ausgedrückt wird, welche aber deutlich eine dem Nitronilanin analog zusammen gesetzte Verbindung ist = C<sup>18</sup>H<sup>9</sup>ONAk = nicumAk. Cahours nennt sie Nitrocumin. Sie bildet gelbe Schuppen, welche unter + 100° schmelzen und darauf beim Erkalten krystallinisch erstarren. Sie ist unlöslich in Wasser, löst sich aber leicht in Alkohol und in Aether. In höherer Temperatur destillirt sie grösstentheils unverändert über, wiewohl sich dabei etwas davon zersetzt. Sie reagirt schwach alkalisch auf Reactions-Papier, und neutralisirt Säuren vollständig.

Nitrocumin-Chlorammonium, nicumAmCl + 2H, krystallisirt beim Erkalten seiner Lösung in seideglänzenden Nadeln.

Das schwefelsaure Salz, nicum AmS, krystallisirt in langen Prismen.

Die Salze von Oxalsäure und Salpetersäure schiesen in asbestähnlichen Nadeln an.

Das Platindoppelsalz krystallisirt in orangegelben Nadeln. Alle Salze dieser Basis verändern sich rasch in der Luft und werden dabei grünblau.

Brom wirkt heftig auf das Nitrocumin ein und

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 315.

bildet dabei eine krystallinische Verbindung, welche basische Eigenschaften besitzt. Durch die Einwirsung von Chlorbenzoyl wird bei  $+50-60^{\circ}$  ein Körper hervorgebracht, welcher nach dem Waschen mit saurem, darauf mit alkalischen und zuletzt mit reinem Wasser sich leicht in siedendem Alkohol auflöst und daraus beim Erkalten in Nadeln anschiesst, welche nach der Formel C<sup>52</sup>H<sup>16</sup>N<sup>2</sup>O<sup>6</sup> = C<sup>18</sup>H<sup>9</sup>ONH<sup>2</sup>N + C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>O<sup>2</sup> = nicum AdBz zusammengesetzt sind, so dass sie also der Benzamid-Verbindung des Nitrocumidins entsprechen.

Chlorcinnamyl und Chlorcumyl sollen nach Cahours die Bildung analoger Verbindungen veranlassen, wenn man damit das Nitrocumin behandelt.

Cyancumidin.

Sättigt man eine Lösung des Cumidins in Alkohol mit Cyangas, so erhält man nach Hoffmann 1) lange Nadeln, welche durch Umkrystallisiren mit Alkohol gereinigt werden können. Die auf diese Weise hervorgebrachte Verbindung wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C50	7 <b>4</b> ;33	74,53
H15	8,32	8,07
Ma	17,35	17,40

= C<sup>20</sup>H<sup>15</sup>N<sup>2</sup> = Cy + C<sup>18</sup>H<sup>15</sup>N. Sie ist also auf die Weise gebildet, dass sich i Atom Cumidin mit 1 Doppelatom Cyan vereinigt hat. Das Cyancumidin giebt mit Salzsäure eine äusserst schwer lösliches Salz.

Flavin.

Zufolge einer kurzen Mittheilung wird nach Laurent und Chancel<sup>2</sup>) ein eigenthämliches nicht fläch-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. I, 170.

<sup>2)</sup> L'Institut, 1848. p. 95.

tiges Alkali erhalten, welches sie Flacin nennen, wenn man Binitrobenzon mit Hydrothionammoniak behandelt. Im nächsten Jahresberichte werde ich wohl Gelegenheit haben, genauer darüber zu berichten-

Petinin.

Anderson<sup>1</sup>) hat eine Untersuchung derjenigen Körper angefangen, welche bei der trocknen Destillation von Thierstoffen gebildet werden, und wobei er als Material das sogenannte Knochenöl anwandte, welches in Beinschwarz-Fabriken in grosser Menge gewonnen wird. Das rohe Oel wurde in Quantitäten von 15 Pfund in geräumigen eisernen Retorten rectifcirt, wobei anfangs Wasser und Ammoniak übergingen, worauf ein flüchtiges Oel folgte. ¾ übergegangen waren, kam ein weniger flüchtiges Oel, welches für sich aufgefangen wurde. Nach beendigter Destillation blieb eine voluminöse Kohle in der Retorte zurück. Die mehr oder weniger flüchtigen Oele enthalten verschiedene Basen, und werden besonders aufgefangen. In dem flüchtigeren Theil kann man die Quantitäten von den darin vorhandenen Basen auf ? Procent vom Gewicht des rohen Oels schätzen. Der weniger flüchtige Theil davon ist dagegen an Basen reicher und er enthält davon ungefähr 2 - 3 Procent vom Gewicht des rohen Oels.

Anderson bemerkt hierbei, dass mehrere verschiedene Basen in den verschiedenen Destillaten enthalten sind. Aber er hat als Anfang nur den Theil genauer studirt, welcher in dem flüchtigeren Oel enthalten ist. Vermischt man diese Portion mit Schwefelsäure, die mit 10 Theilen Wasser verdünnt worden ist, und schüttelt man sie damit 1 — 2 Wochen

<sup>1)</sup> Transact. of the R. Soc. of Edinb. XVI. Phil. Mag. XXXIII, 174.

lang, so werden die Basen, besonders wenn man die Behandlung mit Säuren wiederholt, aus dem Oel ausgezogen, und man erhält eine dunkelbraune Flüssigkeit, welche ausser den Basen ein nicht basisches Die Flüssigkeit wird nun Oel und Pyrrhol enthält. mit mehr Schwefelsäure versetzt und erwärmt, wobei das Pyrrhol weggeht und eine Harzmasse abgesetzt wird. Die von dieser Masse abfiltrirte Lösung wird mit einem Alkali oder mit Kalk vermischt und einer Destillation im Oelbade unterworfen, wobei zuerst eine wasserklare Flüssigkeit übergeht, und darauf ein Oel, welches sich jedoch in der überdestillirten Flüssigkeit auflöst. Am Ende geht ein in Wasser unauflösliches Oel über, welches besonders aufgefangen wird.

Setzt man nun Kali im Ueberschuss zu dem Destillat, so werden die Basen in Gestalt eines Oels abgeschieden. Werden diese dann gesammelt und noch einmal der Destillation unterworfen, so geht wieder zunächst Ammoniak weg, dann fängt die Flüssigkeit an zu kochen bei + 71°, wobei ein klares Oel übergeht, bis der Siedepunkt auf + 1000 gestiegen ist, welcher sich dann rasch erhöht bis zu + 1150,5. zwischen welcher Temperatur und + 1210 eine bedeutende Quantität Oel überdestillirt. Eine andere bedeutende Quantität von einem Oel destillirt zwischen + 131 - 1370, worauf die Destillation bedeutend nachlässt, bis die Flüssigkeit + 1510 warm geworden ist. Alle Destillate, welche vor und bei dieser Temperatur übergehen, sind leicht löslich in Wasser, aber nachdem die Temperatur auf + 1790 gestiegen ist, so gehen Körper über, welche sich nur in einer bedeutenden Quantität Wasser auflösen.

Der flüchtigste Theil von dem so zuletzt erhalte-

nen Destillat ist der Gsgenstand von Andersons specielleren Untersuchungen gewesen. Man reinigt ihn von eingemengtem Ammoniak durch wiederholte Rectificationen, worauf man ein Destillat hat, welches bei + 79°,5 siedet und welches ein eigenthümliches füchtiges Alkali ist, welches den Namen Petinin (von neueroc, flüchtig) erhalten hat. Nach einer neuen Rectification über Kali im Wasserbade hat das Petinin folgende Zusammensetzung:

	Gefunden	Berechnet
$C_8$	66,66	66,68
H10	13,97	13,88
N	-	19,44,

mit einem Atomgewicht von 900, welches darauf durch Bestimmung des Gehalts an Platin in dem Platindoppelsalze controlirt wurde, wobei sich das nach den Resultaten von 3 Versuchen als Mittel berechnete Atomgewicht zu 898,5 herausstellte. Die Formel dafür ist = C<sup>8</sup>H<sup>10</sup>N = petAk.

Das Petinin ist eine durchsichtige, farblose Flüssigkeit, welche das Licht stark bricht, sehr übel, widrig und aromatisch riecht, ähnlich wie faule Aepfel, und brennend schmeckt. Es kocht bei + 79°,5, ist leichter als Wasser, löst sich leicht in Wasser, Aeter und in Oelen auf, so wie auch in verdünnter, aber nicht in concentrirter Kalilauge. Es fällt Eisenoxyd aus seinen Salzlösungen, so wie es auch Kupfersalze fällt und im Ueberschuss das ausgefällte Oxyd wieder auflöst.

Die Salze des Petinins krystallisiren leicht und firben sich nicht in der Luft. Die Salze mit flüchtigen Säuren können unverändert sublimirt werden.

Schwefelsaures Petinin-Ammoniumoxyd wird auf die Weise erhalten, dass man die Säure mit der Base

sättigt. Es verliert Petinin beim Verdunsten, und aus der his zur Syrupconsistenz verdunsteten Flüssigkeit krystallisirt ein saures Sals in Blättern, welche leicht zersliessen.

Salpetersaures Petinin – Ammoniumoxyd sublimirt sich zu feinen wolleähnlichen Krystallen.

Petinin-Chlorammonium ist sehr leicht löslich in Wasser und lässt sich zu Nadeln sublimiren.

Petinin-Ammonium-Platinchlorid, petAmCl + PtCl<sup>2</sup>, wurde folgendermaassen zusammengesetzt gefunden:

	Gefunden	Berechne
C8	16,93	17,26
H11	4,17	3,96
N		5,04
€l³	•	38,29
Pt	35,46	35,45.

Es schlägt sich mit blassgelber Farbe nieder, wenn man die concentrirten Lösungen von Petinin-Chlor-ammonium und Platinchlorid vermischt. Es kann durch Umkrystallisiren mit Wasser gereinigt werden, woraus sich das Salz in Gestalt von goldgelben Blättern absetzt. Es löst sich leicht in siedendem Wasser, und wird dabei nicht zersetzt. Alkohol löst es ebenfalls auf.

Setzt man Petinin zu Quecksilberchlorid, so bekommt man einen weissen Niederschlag, welcher aus
seiner Lösung in warmem Wasser krystallisirt. In
Alkohol ist er leichter, als in Wasser, löslich und
er krystallisirt daraus in silberähnlichen Blättern.
Durch Kochen mit Wasser wird er zersetzt, wobei
Petinin abgeschieden wird und sich ein weisses Pulver absetzt. Er löst sich leicht in kalter Salzsäure auf.

Mit Goldchlorid giebt Petinia einen blassgelben

Niederschlag, welcher sich nicht im Sieden auflöst, und welcher nicht krystallinisch ist.

Von concentrirter Salpetersäure scheint das Petinin nur schwierig zersetzt zu werden. Unterchlorigsaure Kalkerde zersetzt dasselbe sogleich, wobei sich ein höchst reizender Geruch entwickelt. Tropft man Bromwasser in eine Petininlösung, so schlägt sich ein gelbes Oel nieder, welches in Säuren unlöslich ist, und welches nach Anderson's Vermuthung Tribrompetinin ist. In der Flüssigkeit ist dann Petinin-Bromammonium enthalten.

In dem Theil des Destillats, welcher bei der Destillation zwischen + 132° — 137° überging, fand Anderson eine bedeutende Quantität von der Base, welche er schon früher im Steinkohlenöl entdeckt und Picolin genannt hatte. Der Verf. analysirte sowohl dieses reine Picolin als auch das Platindoppelsalz davon, und er glaubt, dass das Knochenöl mehr Picolin enthalte, als das Steinkohlenöl.

Ausserdem hat Anderson Anilin im Knochenöl gefunden, und er verspricht, diese schönen Untersuchungen in Zukunft fortzusetzen.

Setzt man Schwefelkohlenstoff zu einer Lösung Carbothialdin. von Aldehyd-Ammoniak in Alkohol, so setzen sich nach einigen Minuten weisse glänzende Krystalle ab, welche durch Waschen mit Alkohol rein erhalten werden und welche ein eigenthümlicher Körper sind, den Redtenbacker<sup>1</sup>) und Liebig Carbothialdin genannt haben.

Dieser Körper ist fast unauflöslich in Wasser und kaltem Aether, schwer löslich in kaltem, aber leicht löslich in warmem Alkohol, und er schiesst daraus Picolin.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 43.

unverändert wieder an. Er soll die Eigenschasten einer Base haben, wiewohl nur in einem schwachen Grade. Von verdünnter Chlorwasserstoffsäure wird er sogleich aufgelöst, und er scheidet sich daraus in krystallinischer Form unverändert wieder ab. man aber diese Lösung eine Zeitlang stehen, so setzt sich daraus ein weissgelber und in Wasser unlösli-Durch Kochen mit Salzsäure zerfällt cher Teig ab. er in Salmiak, Schwefelkohlenstoff und in Aldehyd. Setzt man zu seiner Lösung in Alkohol Oxalsäure und dann Aether, so scheidet sich daraus oxalsaures Ammoniumoxyd ab. Silbersalze bilden darin einen schwarzgrünen Niederschlag, welcher bald nachher in Schwefelsilber übergeht. Quecksilberchlorid scheidet daraus gelbweisse, käseähnliche Flocken ab. Kupfersalze geben einen dicken grünen Niederschlag. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sup>5</sup>	36.87	37,04
<b>H</b> 5	6,39	6,17
Ħ	17,16	17,28
S2	39,64	39,51,

was mit der Formel C<sup>5</sup> <sup>5</sup>NS<sup>2</sup> übereinstimmt, aber das Atomgewicht desselben hat noch nicht durch die Analyse von irgend einer seiner Verbindungen controlirt werden können. Inzwischen scheint seine Bildung durch folgendes Schema erklärt werden zu können:

· C+H7NO<sup>2</sup> + CS<sup>2</sup> - 2H = C<sup>5</sup>H<sup>5</sup>NS<sup>2</sup>
Aldehyd-Ammo- Schwefel- Wasser. Carbothialdin.
niak. kohlenstoff.

Indifferente Körper. Amidulin. Schulze<sup>1</sup>) hat mit dem Namen Amidulin einen Körper bezeichnet, welcher eine Modification von der

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIV, 178.

Stirke ist, und welcher einen Uebergang von dieser zu dem Inulin oder zu Dextrin bildet. Er ist ein Uebergangsglied, welches bei der Verwandlung der Stärke in Dextrin gebildet wird, und welches sich durch seine leichte und vollkommene Löslichkeit in warmem Wasser characterisirt, woraus es sich aber beim Erkalten nach längerer oder kürzerer Zeit wieder absetzt, weil es in kaltem Wasser unauflöslich ist. Von dem Inulin unterscheidet es sich sowohl durch sein Verhalten gegen Jod, als auch dadurch, dass es beim Kochen seiner Lösung in Wasser nicht in Zucker übergeht. Seine Lösung in Wasser dreht die Polarisations-Ebene nach Rechts. Dieses Amidulin wird erhalten, wenn man das Kochen eines Gemisches von Stärke, Wasser und Schwefelsäure unterbricht, so bald sich die erstere aufgelöst hat, worauf es sich nach dem Sättigen der Flüssigkeit in der Wärme mit kohlensaurem Kalk aus der filtrirten Flüssigkeit beim Erkalten in Flocken absetzt, wenn man sie ruhig stehen lässt. Seine Zusammensetzung ist dieselbe wie die der Stärke.

Fremy<sup>2</sup>) hat nun seine Untersuchungen über das Reisen der Früchte in ihren Einzelheiten genauer bekannt gemacht, worüber ein Theil derselben schon im vorigen Jahresberichte, S. 334, mitgetheilt worden ist. Er hat dabei hauptsächlich diejenigen Körper berührt, welche das bis jetzt sogenannte Pektin betreffen.

Reifen der Früchte.

In dem Fleisch der reifen Früchte, so wie auch in gewissen fleischigen Wurzeln, als Möhren, Rüben, u.s. w. enthält die Cellulose einen in Wasser, Alkohol und in Aether unlöslichen Körper, welchen Frem y

Pektose.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 5.

Pektose nennt, und welcher nicht von der Cellulose befreit werden kann. Von Säuren, unter welchen die Essigsäure jedoch eine Ausnahme macht, wird er in der Wärme in Pektin verwandelt, was nicht mit der Cellulose stattfindet. In der Kälte kann ihn aber auch Salzsäure nicht in Pektin umsetzen. Das Vorhandenseyn der Pektose ist es, wovon die Härte der Früchte abhängt, auch ist es das Streben derselben, sich beim Kochen mit Kalk-haltigem Wasser mit Kalk zu vereinigen, welches dieselbe Härte veranlasst. Durch fortgesetztes Kochen oder durch das Reifen der Früchte geht die Pektose in Pektin über.

Pektin.

Das Pektin findet sich nur in solchen Früchten, welche zu reifen anfangen. Es wird hauptsächlich durch den gleichzeitigen Einfluss von Citronensäure und Aepfelsäure und den der Wärme gebildet. Presst man aus unreisen Aepseln den Sast aus, so sindet man kein Pektin darin, kocht man ihn aber einige Augenblicke mit der Frucht, so entsteht Pektin und die Flüssigkeit wird schleimig. Schlägt man das Pektin aus einem ausgepressten Sast durch Alkohol nieder, so erhält man es verunreinigt mit Dextrin, apselsaurem Kalk, einem albuminartigen Körper, so wie mit den Ammoniaksalzen von Pektinsäuren und anderen Säuren, wozu ausserdem noch Verbindungen von Schwefelsäure und Oxalsäure kommen, soweit diese vorher in der Flüssigkeit vorhanden sind. Alle diese Verbindungen sind in dem Pektin älterer Chemiker gefunden worden. Fremy bereitet das reine Pektin auf folgende Weise: Aus dem aus reifen Birnen ausgepressten Sast wird der Kalk darch Oxalsäure niedergeschlagen, so wie darauf der albuminartige Körper durch eine concentrirte Lösung von Gerbsäure. Dann wird Alkohol zugesetzt, welcher

des Pektin in langen gelatinösen Fäden ausfällt, welche mit Alkohol gewaschen und wiederholt abwechselnd in Wasser aufgelöst und durch Alkohol wieder niedergeschlagen werden, bis sie nicht mehr auf Zucker oder Oxalsäure reagiren, worauf man nun reines Pektin hat. Auf seine Reinheit wird es dadurch geprüft, dass man seine Lösung in Wasser mit Barytwasser vermischt, aufkocht und den gefällten pektinsauren Baryt abfiltrirt, wenn nämlich dann die Flüssigkeit keinen organischen Körper mehr enthält.

Das Pektin ist weiss, in Wasser löslich, unkrystallisirbar, reagirt neutral auf Reactionspapiere, wird aus einer verdünnten Lösung in Wasser durch Alkohol gallertartig niedergeschlagen, aber in Fäden, wenn die Lösung concentrirt ist. Es giebt mit neutralem essigsaurem Bleioxyd keinen Niederschlag, wosern nicht Parapektin darin enthalten ist, was häusig stattfindet, aber basisches essigsaures Bleioxyd giebt einen reichlichen Niederschlag. Die Lösung des Pektins auf polarisirtes Licht keine rotatorische Einwirkung aus. Es verändert sich leicht durch Einwirkung anderer chemischer Agentien. Fremy hat es zusammengesetzt gefunden aus:

		Berechnet		
C <sup>64</sup>	39,71	39,51	40,54	40,67
H48	5,49	5,55	5,47	5,08
064	54,80	54,94	53,99	_ 54,25,

und er repräsentirt demnach die Zusammensetzung desselben mit der Formel C<sup>64</sup>H<sup>48</sup>O<sup>64</sup>1).

<sup>1)</sup> Fre my giebt an, dass er selten oder niemals so reine Stoffe bei diesen Untersuchungen erhalten habe, dass sich nicht nach dem Verbrennen derselben ein geringer Gehalt su unorganischen Einmengungen gezeigt hätte. Demnach bewerkt er, dass er dafür eine gehörige Correction gemacht habe; auf welche Weise?

Wird das Pektin nach anderen Methoden, besonders aus Möhren bereitet, so bildet es oft mit Wasser eine Gelée, während die Lösung des reinen Pektins gummiartig ist. Dieses rührt von einer Verunreinigung mit Pektinsäure oder mit Ammoniaksalzen her, wovon das so erhaltene Pektin noch nicht gereinigt werden konnte.

Parapektin.

Kocht man die Lösung des Pektins in Wasser mehrere Stunden lang, so verliert es seine gummiartige Beschaffenheit und geht in Parapektin über, welches sich nur durch seine Fällbarkeit mit neutralem essigsaurem Bleioxyd von dem Pektin unterscheidet. Nach dem Trocknen bei + 100° hat es dieselbe Zusammensetzung wie Pektin, aber bei + 140° verliert es 2 Atome Wasser, so dass es nach Fremy nun der Formel C<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup> entspricht, indem er bei der Analyse folgende Resultate bekam:

Gefanden					Berechnet	
C64	41,97 42,42 43,77 42,88 41,51					41,48
H46	5,98	5,53	5,41	5,68	5,48	4,97
$0^{62}$	52,05	52,05	50,82	51,44	53,01	53,55.

Verhältnissen vereinigen zu können, nämlich zu PbHC<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup>, worin 11,9 Proc. Bleioxyd gefunden wurden, während die Rechnung 10,6 Proc. giebt, und zu Pb<sup>2</sup>C<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup> worin 18,8 bis 19,6 Proc. Bleioxyd gefunden wurden, während die Rechnung 19,4 Proc. verlangt. Es scheint sich selbst mit noch mehr Bleioxyd vereinigen zu können. Eine Analyse des Parapektin-Bleioxyds mit 2 Atomen Bleioxyd gab für das wasserfreie Parapektin die folgende Zusammensetzung:

	Gefunden	Berechnet
C64	41,95	41,18
H <sup>46</sup>	5,42	4,97
$0_{e8}$	52,63	53,85

 $= C^{64}H^{46}O^{62}.$ 

Kocht man das Parapektin mit einer verdünnten Metapektin. Säure, so setzt es sich in einen neuen Körper um, welcher Metapektin genannt worden ist, und welcher sehr saure Eigenschaften besitzt, so dass er Lackmus-Papier röthet. Es ist löslich in Wasser, unkrystallisirbar, unlöslich in Alkohol, und bildet beim Behandeln mit Basen die pektinsauren Salze. Die Lösung desselben in Wasser fällt Chlorbarium, was weder mit Pektin noch mit Parapektin der Fall ist. Nach dem Trocknen bei + 100° ist es isomerisch mit Pektin, aber durch Trocknen bei + 140° verliert es 2 Atome Wasser, und es ist dann eben so zusammengesetzt, wie das bei derselben Temperatur getrocknete Parapektin. Bei der Analyse wurden nämlich folgende Resultate erhalten:

Getrocknet bei + 140°		im Bi	eisalze	Berechnet
C64	41,85	41,42	42,17	41,48
H46	5,58	5,60	5,44	4,97
062	52,57	52,98	52,44	53,55,

welche also der Formel C<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup> entsprechen.

Das Bleisalz wurde nach der Formel PbC<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup> zusammengesetzt gefunden, indem die Analyse 19,6 und 20,9 Proc. Bleioxyd gab (während die Rechnung 19,4 Proc. verlangt). Das Barytsalz entspricht der Formel Ba<sup>2</sup>C<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup>, indem die Analyse 14 und 15 Proc. Baryt gab (während die Rechnung 14,1 Proc. fordert).

Das Metapektin kann mit Säuren zu in Wasser

löslichen Verbindungen vereinigt werden, welche durch Alkohol ausgefällt werden können.

Pektase.

Gleichwie in den Trauben neben dem Zucker das Gährungsmittel, das Synaptas neben Amygdalin und das Diastas zusammen mit Stärke vorkommt, eben so ist in den gallertartigen Theilen der Pflanzen nach Fremy ein eigenthümlicher Körper vorhanden, welchen derselbe Pektase nennt, und welcher die Gährung veranlasst, welche von ihm die Pektingährung genannt worden ist, und welche in ihren Phänomenen viele Aehnlichkeit mit der Milchgährung hat. Diese Pektase wird erhalten, wenn man frisch ausgepressten Saft von frischen Möhren mit Alkohol ausfällt, wobei jedoch die Pektose, welche vorher in Wasser löslich war, in eine unlösliche Modification übergeht, ohne jedoch dadurch die Eigenschaft zu verlieren, die Pektingährung zu veranlassen. Das Pektin wird durch die Pektase in einen in kaltem Wasser unlöslichen Körper verwandelt, ohne dass sich dabei ein Gas entwickelt, und diese Verwandlung geschieht am besten bei + 30°. Mohrrüben und Runkelrüben enthalten die Pektase in ihrem in Wasser löslichen Zustande, aber Aepfel und saure Früchte enthalten sie in der in Wasser unlöslichen Modification. Lust wird die Pektase bald zersetzt; sie fängt an zu schimmeln und verliert dabei ihr Vermögen, die Gährung zu veranlassen. Durch fortgesetztes Kochen mit Wasser verliert sie dasselbe ebenfalls.

Pektosinsäure.

Lässt man die Pektase auf das Pektin in der Lösung einwirken, so bildet sich zunächst aus diesem
eine eigenthümliche Säure, die Pektosinsäure, welche
die Ursache ist, dass das Wasser geléeartig wird.
Diese Säure bildet sich auch, wenn sehr verdünnte
Lösungen von kaustischen oder kohlensauren Alkalien

auf Pektin in der Kälte einwirken. Die Pektosinsäure ist geléeartig, sehr schwer löslich in Wasser, und st unlöslich in Säuren-haltigem Wasser. Die Lösing davon in siedendem Wasser gelatinirt. Durch siedendes Wasser oder durch Behandlung mit einem Geberschuss von kaustischen Alkalien und mit Pektese geht sie leicht in Pektinsäure über. In ungebundenem Zustande wird die Pektosinsäure C<sup>52</sup>H<sup>25</sup>O<sup>51</sup>, aber in gebundenem Zustande von C<sup>52</sup>H<sup>21</sup>O<sup>29</sup> ausgemacht, indem er bei der Analyse folgende Resultate bekam:

Im	Im ungebundenen Zustande			. Im	Bleis	alz
(	Gefunden	Aeq.	Berechnet	Gefunden	Aeq.	Berechnet
C	41,08	32	41,48	42,91	32	43,14
H	5,25	23	4,97	5,18	21	4,71
0	53,67	31	53,55	51,91	29	52,15

Die Formel des Bleisalzes ist Pb2C52H21O29. Gefunden wurden darin 32,7 Procent Bleioxyd, während die Rechnung 33,4 Proc. giebt. Ein Barytsalz == Ba<sup>2</sup>HC<sup>52</sup>H<sup>21</sup>O<sup>29</sup>, welches bei der Analyse 24,1 und 24,7 Proc. Baryt gab, während die Rechnung 25,3 Proc. verlangt, wurde erhalten, als er eine Lösung von Pektin mit einer geringeren Quantität von Barythydrat versetzte, als zur Fällung erforderlich ist.

Behandelt man Pektin bei + 30° eine Zeitlang Pektinsäure. mit Pektase, so geht es zuerst in Pektosinsäure und darauf in Pektinsäure über. Die Pektinsäure bildet sich auch, wenn man Pektin mit verdünnten kaustischen oder kohlensauren Alkalien, so wie auch mit Kalk-, Baryt- oder Strontianwasser behandelt. Aus den dabei gebildeten Salzen wird die Pektinsäure durch Behandlung mit einer Säure abgeschieden. Die Pektinsäure ist unlöslich in kaltem und wenig löslich in siedendem Wasser. Durch anhaltendes Ko-

chen mit Wasser wird es jedoch aufgelöst, aber dadurch, dass sie sich in eine neue zersliessliche Säure umsetzt. So wie sie meistens dargestellt wird, enthält sie gewöhnlich einen albuminartigen Körper 1). Rein wird sie erhalten, wenn man Mohrrüben mit schwach Salzsäure-haltigem Wasser behandelt und die absiltrirte Flüssigkeit mit einer genau getroffenen Quantität von kohlensaurem Natron versetzt und dann aufkocht. Dabei geht das gelöste Pektin in Pektinsäure über, welche durch Salzsäure ausgefällt und dann ausgewaschen wird. Wird dabei zu wenig kohlensaures Natron angewandt, so erhält man nur Pektosinsäure; wendet man dagegen zu viel an, so bildet sich Metapektinsäure, indem sich die Flüssigkeit färbt. Dadurch, dass sich die Pektinsäure so leicht verändert, dass sie sich in einer Menge von anderen, besonders Ammoniaksalzen auflöst, dass basische Bleisalze so leicht gefällt werden, u. s. w. ist es so schwierig, pektinsaure Salze in einem bestimmten Verbindungs-Verhältnisse zu bekommen, jedoch ist es geglückt, ein Salz von Baryt darzustellen, dadurch, dass er Pektin in der Kälte und beim Ausschluss der Luft mit einem grossen Ueberschuss an Barytwasser behandelte. Dabei schlägt sich zuerst pektosinsaurer Baryt nieder, welcher allmälig in pektinsauren Baryt übergeht, und welcher nach dem Waschen zuerst im luftleeren Raume und darauf bei + 1200 getrocknet Die ungebundene Pektinsäure repräsentirt Fremy mit der Formel C52H22O50, indem er bei ihrer Analyse die folgenden Resultate bekam:

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. 1847, S. 611.

	Gefunden			Berechnet	
C52	41,35	41,30	41,55	42,29	
H22	4,56	5,02	4,75	4,84	
050	54,09	53,68	53,70	52,87.	

Aber da die Analyse ihrer Verbindung mit Bleioxyd die folgenden Resultate gab:

	Gefunden	Berechnet
C52	43,91	41,03
<b>H</b> 20	4,87	4,58
$0^{28}$	51,22	51,39

Formel C<sup>52</sup>H<sup>20</sup>O<sup>28</sup> zusammengesetzt, welche er bei der Bestimmung des Gehalts an Baryt in dem Barytsalze bestätigt fand, indem er dabei 26,8, 26,4, 25,7 und 25,3 Procent Baryt bekam, welche Resultate der Formel Ba<sup>2</sup>C<sup>52</sup>H<sup>20</sup>O<sup>28</sup> entsprechen.

Setzt man eine geringe Quantität von einem alkalischen, besonders von einem Ammoniaksalze zu einem Wasser, in welchem man Pektinsaure aufgelöst hat, so löst sich diese darin auf, besonders wenn die Sture in dem Salze Citronensäure, Aepfelsäure, Oxalsiure u. s. w. ist. Wird die Lösung dann mit Alkohol vermischt, so schlägt sich daraus ein Doppelsalz von zwei Säuren nieder, was aber nicht von besimmter Zusammensetzung darzustellen war. solches Doppelsalz löst sich in siedendem Wasser, und die Lösung gelatinirt beim Erkalten. Aehnliche Doppelsalze bilden sich häufig bei der Bereitung des Pektins, dadurch, dass das Material, woraus das Peklin bereitet wird, Cellulose, Pektose, pektinsauren Kalk, phosphorsauren Kalk und phosphorsaure Ammoniak-Talkerde enthält, wie dieses z. B. der Fall ist mit Möhren. Die Bildung solcher Doppelsalze kann jedoch vermieden werden, wenn man die Möhren 24

Stunden lang mit sehr Salzsäure-haltigem Wasser behandelt, worin sich die Kalkerde- und Talkerde-salze auflösen, während die Pektose dabei keine bemerkbare Veränderung erleidet. Wird das Ungelöste darauf gehörig ausgewaschen und mit schwach saurem siedendem Wasser behandelt, so erhält man reines Pektin.

Kocht man die Pektinsäure mit Wasser, so bildet sich daraus eine in Wasser lösliche Säure, welche Parapektinsäure genannt worden ist. Diese Säure bildet sich auch, wenn man ein pektinsaures Salz längere Zeit einer Temperatur von + 150° aussetzt, oder wenn ein pektinsaures Salz mehrere Tage lang mit Wasser gekocht wird. Die Parapektinsäure krystallirt nicht. Sie reagirt bestimmt sauer und giebt mit Alkalien lösliche Salze. Mit Barytwasser giebt sie einen Niederschlag. Die Säure in dem bei + 150° getrockneten Bleioxydsalze entspricht der Formel C<sup>24</sup>H<sup>15</sup>O<sup>21</sup>, indem die Analyse folgende Resultate gab:

		Berechnet		
C24	44,40	43,43	43,83	44,04
H <sup>15</sup>	4,88	4,78	4,49	4,58
$0^{21}$	50,72	51,79	51,68	51,38,

und das Salz also ausgemacht wird von Pb<sup>2</sup>C<sup>24</sup>H<sup>15</sup>O<sup>21</sup>, wonach es 40,5 Procent Bleioxyd enthalten müsste; inzwischen geben die Versuche 40,0, 40,78 und 41,3 Procent. Das bei + 110° getrocknete Bleisalz enthält die Elemente von 2 Atomen Wasser mehr. — Nach einer Bestimmung des Gehalts an Kali in dem Kalisalze ist dieses nach der Formel K<sup>2</sup>C<sup>24</sup>H<sup>15</sup>O<sup>21</sup> zusammengesetzt. Es wurden darin nämlich 23 Proc. Kali gefunden, während die Rechnung nur 22,3 Proc. verlangt.

Die Metapektinsäure wird gebildet: 1) wenn man Metapektineine Lösung von Pektin mehrere Tage lang sich selbst
überlässt; 2) wenn man Pektin in der Wärme mit
starken Säuren behandelt; 3) wenn das Pektin mit
kaustischen Alkalien im Ueberschuss behandelt wird.
Pektosinsäure und Pektinsäure bilden dabei ebenfalls, wiewohl langsamer, Metapektinsäure; 4) wenn
man Pektinsäure 2 bis 3 Monate lang in Berührung
mit Wasser stehen lässt; inzwischen kann hier die
Bildung befördert werden, wenn man sie mit Wärme
unterstützt, oder wenn man Säuren zusetzt; und 5)
wenn man die Lösung der Parapektinsäure sich selbst
überlässt.

Die Metapektinsäure ist löslich in Wasser, unkrystallisirbar, und bildet mit allen Basen lösliche Salze. Ihre Lösung wird weder durch essigsaures Bleioxyd noch durch Kalk- und Barytwasser gefällt, aber wohl durch basisches essigsaures Bleioxyd. Die Metapektinsäure und Parapektinsäure geben mit weinsaurem Kupferoxyd einen Niederschlag, wiewohl kein Reactionsmittel darin einen Gehalt an Zucker entdecken liess. Die Lösung der Metapektinsäure schimmelt leicht in der Luft, und kocht man sie sehr lange Zeit, so entwickelt sich Essigsäure, während ein schwarzer ulminsäureähnlicher Absatz gebildet wird. Die Analyse des bei + 160° getrockneten Bleisalzes gab folgende Resultate:

		Berechnet		
Cs	43,77	33,00	43,77	44,04
<b>H</b> 5	4,38	4,98	4,38	4,58
07	51,85	52,02	51,84	51,38,

welche der Formel C<sup>8</sup>H<sup>5</sup>O<sup>7</sup> entsprechen, woraus hervorgeht, dass sie dieselbe Zusammensetzung hat, wie die Parapektinsäure, wiewohl nur  $\frac{1}{3}$  so grosses Atom-

gewicht. Frem y giebt an, dass er folgende zwei Verbindungen dieser Säure mit Bleioxyd erhalten habe: Pb2C8H5O6, deren Analyse 67,5, 67,8, 67,5 und 68 Proc. Bleioxyd auswies, während die Rechnung 67,2 Proc. verlangt; und Pb5C8H5O7, deren Analyse 73,4, 73,8, 74,2 und 73,8 Proc. Bleioxyd gab, die Rechnung dagegen 75,4 Proc.

Pyropektinpektinsäure.

Erhitzt man Pektin oder ein von seinen Derivasäure. Brenz-ten, nämlich Pektinsäure, Parapektinsäure oder Metapektinsäure, bis zu + 2000, so entwickelt sich daraus Wasser und Kohlensäuregas, während Brenzpektinsäure oder Pyropektinsäure zurückbleibt, welche in Wasser unlöslich ist, sich aber in Alkalien auflöst und damit unkrystallisirbare braungefärbte Salze bildet. Ihre Zusammensetzung und Formel, welche jedoch nicht durch Untersuchung eines ihrer Salze controhrt worden sind, wurden folgendermaassen gefunden:

•	Gefunden	Berechnet
C14	51,32	50,96
$\mathbf{H}_{0}$	5,33	5,46
$0_{6}$	43,35	43,58

= C14H9O9, woraus sich ihre Bildung aus der Metapektinsäure nach dem folgenden Schema erklärt:

$$2C^{8H}^{5}O^{7} = C^{14}H^{9}O^{9} + \dot{H} + 2\ddot{C}.$$

Stellt man alle die nach Fremy im Vorhergehenden angeführten Körper mit ihren Formeln zusammen, so erkennt man, dass sie sich sämmtlich durch die Formel C8H5O7 oder durch Multipla davon repräsentiren lassen, denen sich die Elemente von gewissen Wasseratomen binzugesellt haben, und dass die sauren Eigenschaften derselben um so charakteristischer werden, je niedriger das Atomgewicht da-

von ist. Fremy scheint auch vollkommen dargelegt zu haben, dass Pektin und Pektinsäure nicht ungleiche Orydations-Producte von einerlei Kohlenwasserstoff-Radical sind, weil er zeigte, dass Pektin in Pektinsaure verwandelt werden kann, ohne dass sich dabei zugleich ein anderes Product bildet. Ausserdem giebt Fremy an, dass kein Zucker gebildet wird, wie man bisher geglaubt hat, wenn reine Pektinsäure durch anhaltendes Kochen mit Wasser in die in Wasser leicht lösliche Säure übergeht. Fremy stellt die Richtigkeit der einige Male aufgestellten Behauptung, dass Pektin dieselbe chemische Zusammensetzung habe, wie die Cellulose, ganz und gar in Abrede. Endlich erklärt Fremy ganz offen, dass allerdings mehrere Einwürse wider seine Untersuchungen über diesen Gegenstand gemacht werden könnten, aber er hält sich vollkommen befriedigt, wenn er zur genaueren Erforschung des Problems und dessen Stellung auf wissenschaftlichem Boden nur etwas habe beitragen können, und er ist überzeugt, dass zukunftige chemische Untersuchungen dasselbe allerdings noch weit vollständiger werden lösen können.

Nach den hier aufgeführten Thatsachen glauht nun Fremy, dass das Pektin in den Früchten von der Einwirkung der darin vorhandenen Säuren auf die Pektose unter dem Einfluss von Wärme herrührt. Was die Bildung der Pflanzengallerten anhetrifft, so gibt er an, dass sie zwar zum Theil von dem durch den Einfluss der Pektase bedingten Uebergange des Pektins in Pektinsäure verursacht werde, dass sie aber meistens von hervorgebrachter Pektosinsäure herrühre, so wie auch von der durch Kochen bewirkten Lösung der Pektinsäure in den in den Früchten vorkommenden Salzen von organischen Säuren, werauf

dann sowohl die Pektosinsäure als auch Pektinsäure beim Erkalten als Gallert abgeschieden werden. Wird eine Frucht mit Wasser erwärmt, so wirkt die in der Frucht vorhandene Aepfelsäure oder Citronensäure auf die Pektose ein und setzt diese in Pektin um; ein Theil von diesem Pektin bleibt in dem Sast und ertheilt diesem eine Schleimigkeit, während ein anderer Theil davon durch den Einfluss der Pektase in Pektosinsäure übergeht, welche dann beim Erkalten die Bildung der Gallert veranlasst. Bei der fortgesetzten Einwirkung wird jedoch die Pektosinsäure in Pektinsäure umgesetzt. — Wird die Frucht rasch erhitzt, so koagulirt die Pektase sogleich und verliert dadurch ihren Einfluss auf das Pektin. Beim Kochen der Früchte ist die Pektase der einzige Bestandtheil, welcher verändert wird.

Unreise Früchte enthalten nur die Pektose, aber kein Pektin. Je nachdem das Reisen sortschreitet und die Frucht weich wird, nimmt der Gehalt an Pektin darin zu. Eine reise Frucht enthält keine Pektose mehr, sondern nur Pektin und besonders Parapektin. In mehreren reisen Früchten ist selbst wenig Pektin enthalten, aber dagegen hauptsächlich Metapektinsäure. Die Früchte durchlausen also während der Vegetation dieselben chemischen Processe, wie diejenigen, welche durch den Einstuss chemischer Agentien jetzt klar vorgelegt worden sind.

Collodium.

Im Handel ist unter dem Namen Collodium ein zuerst in Amerika entdecktes und angewandtes technisch-pharmaceutisches Praeparat vorgekommen, welches nichts anderes ist als eine Lösung von Schiesswolle in Aether. Was die Löslichkeit der Schiesswolle in Aether anbetrifft, so haben wir jedoch darüber sehr verschiedene Angaben, weil sie von sehr

vielen Chemikern in Abrede gestellt worden ist. Diese Angaben scheinen darauf zu beruhen, dass entweder Salpetersäure oder salpetrige Säure in die Zusammensetzung der verschiedenen Arten von Schiesswolle eingetreten ist, oder auch dass die Quantität des Oxydations-Products, welche in der explodirenden Verbindung enthalten ist, verschieden war. Zur Bereitung einer Schiesswolle, welche sich in Aether auflöst, giebt Mialhe 1) folgende Vorschrift: Man vermischt 20 Theile Salpeter mit 30 Theilen concentrirter Schwefelsäure, und lässt dieses Gemisch 3 Minuten lang auf 1 Theil Baumwolle einwirken. Nachdem diese dann wieder durch Auswaschen gehörig gereinigt und getrocknet worden ist, löst man sie in Aether auf, dem man am besten ein wenig Alkohol hinzugesetzt hat. Buchner und mehrere andere Chemiker haben diese Angabe bestätigt. Diese Lösang in Aether, welche Collodium genannt worden ist, wird als pharmaceutisches Präparat in allen den Fallen angewandt, worin bisher Heftpflaster gebraucht wurde, und es zeichnet sich durch seine zusammenhastenden und sesthaltenden Eigenschasten besonders aus.

Watt<sup>2</sup>) wendet Chromsäure an, um schlechte und dunkle Talgsorten so wie auch sehr gefärbte Oele, Bleichen der als Palmöl, Leinöl, Rüböl, zu bleichen. Er löst 1 Pfund saures chromsaures Kali in der 4fachen Gewichtsmenge Wasser auf und vermischt die Lösung mit 11 Pfund Schwefelsäure. Zu 4 Tonne eines stark gefärbten Fetts wird von jener Mischung so viel angewandt, dass 5 - 10 Pfund von dem chromsau-

Fette. Felte.

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. 1, 374.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharm. LV, 78.

ren Salz darin enthalten sind. Man reinigt das Fett zuerst dadurch von fremden Stoffen, dass man es ruhig stehen und absetzen lässt, dann wird es bei + 54° mit dem Chromsäure-Gemisch versetzt und so lange umgeschüttelt, bis die Farbe verschwunden und in Erbsengrün übergegangen ist. Zuletzt wird dass Fett mit heissem Wasser ausgewaschen.

Die Wasserlösung enthält Chromoxyd aufgelöst; man versetzt sie zur Sättigung der überschüssigen Schwefelsäure mit Kalk, lässt den gebildeten Gyps absetzen, setzt wieder Kalk zu, wodurch dann Chromoxydhydrat mit noch mal entstandenem Gyps und überschüssiges Kalkhydrat niedergeschlagen wird. Dieser letztero Niederschlag wird auf einer eisernen Platte getrocknet und dann so lange der Glühhitze ausgesetzt, bis sich chromsaurer Kalk gebildet hat, den man darauf mit Schwefelsäure zersetzt. Dadurch bekommt man die verbrauchte Chromsäure wieder, um sie zu neuen Bleichungen anzuwenden.

Ricinstearinsăure.

Scharling 1) hat die Krystalle untersucht, welche sich aus Ricinusöl absetzen, und welche bei + 44° schmelzen. Nach ihrer Verseifung und Wiederabscheidung als Fettsäuren schmelzen sie bei + 75°. Bin bei völlig derselben Temperatur schmelzendes Fett bekam Scharling, als er das flüssige Oel, woraus sich die Krystalle abgesetzt hatten, mit Natron verseifte, die Natronseife mit Bleizucker fällte, und den Niederschlag mit Aether behandelte, wobei ein Rückstand blieb, welcher durch Zersetzung mit Salzsäure und Umkrystallisiren des Abgeschiedenen eine solche fette Säure gab. Durch Analyse dieses Silber-

<sup>1)</sup> Oversigt over det Kongl. danske Videnskab. Selsk. Forhandl. 1847, p. 95.

setzung derselben der Formel ÅgC<sup>52</sup>H<sup>52</sup>O<sup>5</sup> entsprechend, und er glaubt daher, dass die freie Säure, welche er für Ricinstearinsäure erklärt, nach der Formel H + C<sup>52</sup>H<sup>52</sup>O<sup>5</sup> zusammengesetzt sey. Seiner Ansicht nach kann sie durchaus nicht mit der Palmitinsäure, womit sie einige Male verwechselt worden ist, verglichen werden, weil diese Palmitinsäure bei + 62° schmilzt.

Scharling 1) hat den braun gefärbten Thran untersucht, welcher von der Delphinart gewonnen wird, die von älteren Zoologen Balaena rostrata genannt wurde, welche aber nach neueren Zoologen der Gattung Hyperodon angehört. Da dieser Delphin auf den Farrören, woher die in Rede stehende Thransorte kommt, Dögling genannt wird, so ist dieselbe Döglingthran genannt worden. Diese Thransorte brennt mit einem weit stärkeren Lichte als gewöhnlicher Thran, und sie wird dabei auch in geringerer Menge consumirt. Bei  $+20^{\circ}$  ist das specif. Gewicht = 0,868. Wird sie bis zu - 80 abgekühlt und das beim Aufthauen der gefrorenen Masse sich bildende flüssige Oel abtropfen gelassen, so erhält man nur eine geringe Menge von dem festen Fette darin, welches nur eine geringe Quantität von Wallrath enthält, und welches bei + 24° schmilzt. Nach dem Verseifen des Oels mit kaustischem Kali, Zersetzen der Seife mit Kochsalz, Auflösen der Natronseife in Alkohol und weiterer Behandlung mit Aether, um den Wallrath abzuscheiden, bekommt man durch Zersetzung der Lösung in Wasser mit salpetersaurem Silberoxyd ein Silber-

Dögling-Thran.

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIII, 257.

salz, welches nach der Analyse der Formel ÅgC<sup>20</sup>H<sup>19</sup>O<sup>5</sup> entspricht.

Siedender Alkohol löst die Hälfte seines Gewichts Döglingthran auf, aber bei  $+37^{\circ}$  nur  $\frac{1}{22}$ . Bei der Destillation giebt der Thran wenig Acrolein-haltige Producte; er entwickelt dabei zuerst Kohlensäure und Kohlenwasserstoffgas, während eine klare Flüssigkeit überdestillirt, welche grösstentheils von Kohlenwasserstoff-Verbindungen ausgemacht wird. Zuletzt bleibt eine kaum wägbare Quantität von Asche zurück. Er enthält kein Jod, nimmt leicht Sauerstoff aus der Luft auf und wird dadurch immer dickflüssiger.

Döglingsäure.

Der Döglingthran giebt bei der Verseifung keine Oelsäure, aber er enthält eine derselben verwandte Säure, welche Scharling Döglingsäure genannt hat. Behandelt man den Döglingthran mit Bleioxyd bei + 110 - 1300 unter Zusatz von wenig Wasser, so erhält man eine Bleiverbindung, welche bei der Zersetzung mit Salzsäure fette Säuren abscheidet, die sich bei + 20° vollständig in ihrer gleichen Gewichtsmenge Alkohol auflösen. Wird die Bleiverbindung mit Aether geschüttelt, so löst dieser einen Theil davon auf, und dieser wird von zwei nicht weiter untersuchten Bleiverbindungen ausgemacht. Wird dann der in Aether unlösliche Theil durch Schweselwasserstoff zersetzt, so bekommt man die Döglingsäure frei. Diese Säure erstarrt einige Grade über 00, sie ist gelb, röthet Lackmuspapier und ist zufolge der Analyse nach der Formel C58H55O5 + H zusammengesetzt Wird die Säure mit Ammoniak gesättigt und das Ammoniaksalz durch Chlorbarium zersetzt, so erhält man nach dem Auspressen zwischen Löschpapier und Umkrystallisiren mit Alkohol ein Barytsalz, welches bei + 100° nicht schmilzt, sondern nur zusammensintert. Zufolge der Analyse hat sich das Barytsalz nach der Formel BaC<sup>58</sup>H<sup>55</sup>O<sup>5</sup> zusammengesetzt herausgestellt, indem dabei folgende Resultate erhalten wurden:

		Berechnet		
C <sup>38</sup>	63,01	62,71	62,42	62,74
H55	9,62	9,59	9,68	9,61
05	6,17	6,51	6,70	6,63
Вa	21,20	21,19		21,02

Wenn Saalmüllers 1) Analyse der Ricinölsäure richtig ist, was jedoch noch nicht als entschieden angesehen werden kann, so würde demnach die Döglingsäure 3 Atome und die Ricinölsäure 5 Atome Sauerstoff auf dieselbe Anzahl der Atome von Kohlenstoff und Wasserstoff enthalten.

Wird Chlorwasserstoffsäure in eine Lösung der Döglingsäure in Alkohol geleitet, so scheidet sich eine gelbe ölartige Verbindung ab, welche nach dem Auswaschen neutral reagirt und döglingsaures Aethyloxyd ist = C4H5O + C58H55O5. Die Resultate der Analyse waren nämlich folgende:

	Gef	Berechne	
C+2	77,75	.77,25	77,77
H <sup>40</sup>	12,56	12,85	12,34
04	9,69	9,90	9,89

Leitet man salpetrige Säure in Döglingthran, so wird er dunkler gefärbt und fest. Der feste Theil wird dann von einem in Alkohol leichtlöslichen Product ausgemacht, ein zweites Product ist darin schwer löslich, so dass es nach der Reinigung seine 10fache

<sup>1)</sup> S. den vorigen Jahresbericht, S. 367.

Gewichtsmenge von siedendem Alkohol zur Lösung bedarf; es schmilzt bei + 32°.

Scharling hat auch das Destillat untersucht, welches bei der Destillation des Döglingthrans erhalten wird. Dieses Destillat wurde mit kohlensaurem Natron behandelt, mit Wasser ausgewaschen und im Wasserbade rectificirt, wobei eine wasserklare Flüssigkeit erhalten wurde, welche 0,7305 specif. Gewicht bei + 160 hatte, die sich aber doch als ein Gemenge von mehreren Stoffen herausstellte. Wurde sie über Kalium destillirt und dann weiter rectificirt, so wurde ein Product erhalten, welches mit weisser Flamme brannte, und welches Nelken-ähnlich roch. Das specifische Gewicht in Gasform war = 5,81, und die procentische Zusammensetzung wurde C = 85,164 und H == 14,510 Procent gefunden, so dass es der Formel C12H12 entspricht, nach welcher Formel das Gas 5,78 specifisches Gewicht haben müsste, wenn die Condensation bis zu 2 Volumen stattgefunden hätte.

Eine Verbindung von 2 Atomen dieses Kohlenwasserstoffs mit 1 Atom Wasser nennt Scharling Döglingoxyd, und er glaubt, dass der Döglingthran von 1 Atom Döglingoxyd und von 1 Atom Döglingssäure ausgemacht werde =  $C^{24}H^{25}O + C^{58}H^{55}O^{5}$ , indem er ihn zusammengesetzt fand aus:

	Gefunden				
C62	79,89	80,01	79,648	79,923	80,77
H60	13,98	13,21	13,178	13,078	12,93
04	6,13	6,78	7,174	6,999	6,90

Fette Säuren Görgey¹) hat bei der Verseifung des Cocosnussöls des Cocosnuss-gefunden, dass dieses Oel mehrere Säuren liefert, öls.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. and Pharm. LXVI, 290.

welche bisher nicht bemerkt worden sind. Er hat dabei nicht allein die schon von Fehling 1) gemachte Beobachtung über die Bildung von Capronsäure und Caprylsaure bestätigt, sondern er hat auch gefunden, dass dabei Caprinsaure und Sthamer's Pichurimtalgsture<sup>2</sup>) — Marsson's Laurostearinsaure<sup>5</sup>) — gebildet werden.

Durch Analysen sowohl der Caprinsäure als auch Caprinsäure. des Silbersalzes derselben hat er die ältere Formel für diese Säure =  $C^{20}H^{19}O^5 + \dot{H}$  bestätigt. Die Caprinsaure, welche bei dieser Verseifung nur in geringer Menge erhalten wird, schmilzt bei + 300 und besitzt einen schwachen Bockgeruch. sich bedeutend in siedendem Wasser, scheidet sich aber beim Erkalten fast vollständig in glänzenden Schuppen wieder ab. Ihr Barytsalz krystallisirt beim Verdunsten in gestreisten Nadeln.

Was aber die Pichurimtalgsäure anbetrifft, so er-Pichurimtalghielt er sie dadurch, dass er die Ammoniumoxydsalze der Säuren mit Chlorbarium zersetzte, welche überdestillirten, als er das mit Kali behandelte Cocosnussöl mit Schwefelsäure behandelte. Dabei krystallisirte zuerst der pichurimtalgsaure Baryt in voluminösen Flocken aus, und nachher beim weiteren Erkalten schoss der caprinsaure Baryt daraus an.

săure.

Der pichurimtalgsaure Baryt krystallisirt in Schuppen aus seiner Lösung in Alkohol. Er löst sich in 10864 Theilen Wasser von + 170,5 und in 1982 Theilen siedendem Wasser. Er bedarf ferner zur Lösung 1468 Theile Brennspiritus von + 150 und

<sup>1)</sup> Jahresbericht 1847, S. 619.

<sup>2)</sup> Dasolbst, S. 619.

<sup>3)</sup> Das. 1844, S. 395.

211 Theile in der Siedhitze. Nach einer Mittelzahl von 5 Analysen wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

C <sup>24</sup>	53,93	53,80
H25	8,67	8,59
$O_2$		8,97
Вa	28,45	28,64,

so dass er der Formel BaC<sup>24</sup>H<sup>25</sup>O<sup>5</sup> entspricht.

Die Pichurimtalgsäure beträgt die grösste Quantität von den Säuren, welche bei der Verseifung des Cocosnussöls erhalten werden. Beim Erkalten ihrer Lösung in Alkohol schiesst sie in haselnussgrossen Drusen von kleinen nadelförmigen Krystallen an. Das specif. Gewicht bei  $+20^{\circ}$  ist =0,883. Sie schmilzt zwischen  $+42^{\circ}$  und  $43^{\circ}$ . Ihre Zusammensetzung entspricht der Formel  $H + C^{24}H^{25}O^{5}$ , indem die Analyse folgende Resultate gab:

	Gef	Berechnet	
C24	71,40	72,35	72,00
H <sup>24</sup>	11,92	11,98	12,00
04		-	16,00

Pichurimtalgsaures Aethyloxyd = C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>24</sup>H<sup>25</sup>O<sup>5</sup> wird erhalten, wenn man Salzsäuregas in eine Lösung der Säure in Alkohol leitet, wobei es sich theils schon während der Operation und theils durch zuletzt hinzugesetztes Wasser abscheidet. Nach dem Reinigen mit kohlensaurem Natron, Wasser und Trocknen über Chlorcalcium ist es eine farblose, dickflüssige, ölartige Flüssigkeit, welche schwach und angenehm käseähnlich riecht, süss schmeckt und 0,86 specifisches Gewicht bei + 20° hat. Es erstarrt bei — 10°, kocht bei + 264° und dieser gefundene Siedepunkt stimmt vollkommen mit Kopp's Gesetz

thers = 74° ausgeht, wo dann nämlich jedes Atom C<sup>2</sup>H<sup>2</sup> den Siedepunkt um 19° erhöht. Das specif. Gewicht des Gases fand Görgey = 8,4, während die Berechnung desselben die Zahl 7,9 giebt. Die Zusammensetzung wurde folgendermaassen gefunden:

	Gefunden	Berechne
C28	73,41	73,68
H28	12,42	12,28
04	•	14,04

Görgey konnte nicht die von Saint-Evre<sup>1</sup>) gemachte Beobachtung bestätigt finden, nach welcher bei der Verseifung des Cocosnussöls eine Säure erhalten werden sollte, welche nach der Formel H + C<sup>22</sup>H<sup>21</sup>O<sup>5</sup> zusammengesetzt sey, sondern er hält Saint-Evre's Cocinsäure nur für ein Gemenge. Ausserdem hält er es für wahrscheinlich, dass bei dieser Verseifung auch Myristinsäure und Palmitinsäure erhalten würden.

den Anfang mit Bienenwachs gemacht. Wird dieses mit siedendem Alkohol behandelt, so zieht derselbe bekanntlich einen Körper aus, der Cerin genannt worden ist, während ein anderer in Alkohol schwer löslicher Körper, das Myricin, ungelöst zurückbleibt. Wird das Cerin durch Umkrystallisiren mit siedendem Alkohol gereinigt, so bekommt es einen Schmelzpunkt von + 70°. Das Cerin verseift sich leicht beim Behandeln mit Kali oder mit Barythydrat. Wird die dadurch gebildete Barytverbindung mit Aether behandelt, so löst sich darin der Körper auf, welcher

<sup>1)</sup> S. den vorigen Jahresbericht, S. 365.

<sup>2)</sup> Phil. Mag. XXXIII, 217.

Cerain genannt worden ist, der aber nach Brodie

nur in geringer Menge in dem durch Alkohol aus dem Bienenwachse ausgezogenen Theil enthalten ist. Um die bei der Verseifung des Cerins gebildete Saure Cerotinsaure. rein zu erhalten, welche Brodie Cerotinsaure nennt, so ist es nach seiner Angabe nicht erforderlich, das Cerin zu verseisen, sondern man braucht nur eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd zu der Lösung des Cerins in Alkohol zu setzen, den gebildeten Bleiniederschlag in der Wärme abzufiltriren, ihn so lange mit Alkohol und darauf mit Aether zu kochen, als sich dabei noch etwas darin auflöst, und das Bleisalz nun mit Essigsäure zu zersetzen. Nach dem Waschen ' mit Wasser wird die Cerotinsäure in warmem Alkohol aufgelöst, worauf sie daraus beim Erkalten in Körnern auschiesst. Sie schmilzt bei + 780 und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Die so erhaltene Cerotinsäure zeigte sich so zusammengesetzt, wie nachher mit I bezeichnet vorkommt. - Wird diese Säure mit Kali behandelt und aus der Kaliverbindung ein Barytsalz bereitet, indem man sie mit Chlorbarium und kohlensaurem Natron fällt, den Niederschlag mit Wasser auswäscht und mit Aether behandelt, und aus diesem Barytsalz die Cerotinsäure wieder abgeschieden, so hat sie nach dem Umkrystallisiren mit Alkohol und Aether einen Schmelzpunkt von + 78-790 und eine procentische Zusammensetzung, wie sie sich aus den Resultaten der folgenden mit II, III und IV bezeichneten Analysen herausstellt:

•	1	. 11	Ш	iv .	Berechnet
C54	78,98	·	.78,82		79,02
H54	•	•	13,04	•	13,17
04	7,90	8,33	8,14	7,95	7,81

Diese Analysen stimmen mit der Formel # +

C<sup>54</sup>H<sup>55</sup>O<sup>3</sup> überein, welche Brodie ausserdem durch die Analyse des cerotinsaurem Silberoxyds bestätigte. Dieses Silbersalz, welches durch Fällen einer Lösung von cerotinsaurem Ammoniumoxyd in Alkohol mit einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd in Alkohol erhalten wird, wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden					Berechnet
C54	62,04	62,43		-		62,66
H55	10,22	10,18	<del>***</del>	•	-	10,25
0+	Bandley	••••	-	***		6,19
Ag	21,52	21,33	21,62	21,02	20,99	20,90

so dass es der Formel ÅgC<sup>54</sup>H<sup>55</sup>O<sup>5</sup> entspricht.

Cerotinsaures Aethyloxyd, C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>54</sup>H<sup>55</sup>O<sup>5</sup>, wird erhalten, wenn man Chlorwasserstoffsäuregas lange Zeit in eine Lösung dur Cerotinsäure in absolutem Alkohol einleitet. Es sieht weichem Wachs ähnlich aus, schmilzt bei + 59—60°, und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sup>58</sup>	79,38 79,55	79,45
H58	13,08 13,08	13,24
04	7,54 7,37	7,31

Leitet man Chlorgas mehrere Tage lang über ge-Chlorcerotin-schmelzenes Wachs, so entwickelt sich Chlorwasser-stoffsäuregas, während Chlor absorbirt wird. Wenn dann keine Chlorwasserstoffsäure mehr weggeht, so hat sich eine vollkommen durchsichtige, hellgelbe, klebrige und in Fäden auszichbare Verbindung gebildet, welche nach der Formel C<sup>54</sup>H<sup>42</sup>Cl<sup>12</sup>O<sup>4</sup> zusammengesetzt ist, indem er darin fand:

	Gefu	Berechnet	
C <sup>54</sup>	39,82	39,77	39,45
H42	5,10	5,09	5,10
€l <sup>12</sup>	51,40	51,28	51,50
04	<u> </u>		3,95.

Brodie nennt diesen Körper Chlorgerotinsäure, weil er die Eigenschaften einer schwachen Säure besitzt. Das Natronsalz ist fast unlöslich in Wasser. Die Aethyloxyd-Verbindung derselben, welche auf dieselbe Weise erhalten wird, sieht der Chlorcerotinsäure ähnlich aus, und ihre Zusammensetzung stimmt mit der Formel C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>54</sup>H<sup>41</sup>Cl<sup>12</sup>O<sup>5</sup> überein, indem darin gefunden wurden:

	Gefunden	Berechnet
C58	40,94	41,11
<b>H</b> +6	5,24	5,40
<b>C</b> l <sup>12</sup>	50,68	49,99
04		3,50.

Die Cerotinsäure kann, wenn sie rein ist, unverändert überdestillirt werden, aber dies kann nicht mit der unreinen Säure oder dem Cerin geschehen, denn wenn dieses der Destillation unterworfen wird, 80 geht zuerst ein Oel über, und am Ende der Operation kommt ein fester Körper. Das Oel theilt sich, wenn man es ruhig stehen lässt, in zwei Schichten, wovon die untere ungefähr 10 beträgt. Die leichtere · Schicht enthält ein wenig von einer mit Kali ausziehbaren Säure, nach deren Entfernung sie sich fast vollständig in Alkohol auflöst, mit Zurücklassung eines Körpers, welcher Paraffin zu seyn scheint. Dieses leichtere Oel scheint ein Gemisch von mehreren zu seyn, weil es bei der Rectification Producte von ungleicher Zusammensetzung liefert, je nachdem sie bei verschieden hohen Temperaturen übergehen, und

der Sauerstoff-Gehalt darin vermindert sich in dem Masse, wie die Temperatur höher wird, so dass auch ein Sauerstoff-freies Oel darin enthalten zu seyn scheint.

Brodie glaubt, dass die Cerotinsaure im Bienenwachs ungebunden vorkomme, weil er angeblich durch Ausbisen seines gereinigten Cerius in Aether und Umkrystalksiren einen Körper bekam, welcher bei + 780 schmolz, und welcher in allen seinen Eigenschaften mit der Cerotinsaure Abereinstimmte, so dass selbst die Analyse eine analoge Zusammensetzung dafür herausstellte.

Die Alkohol-Flüssigkeit, aus welcher die Cerotinsaure angeschossen war, enthält noch eine andere fette Säure, wiewohl mur in geringer Menge... Aus einigen damit angestellten Versuchen zieht Brodie den Schluss, dass sie Margarinsäure ist.

Die Quantität der Cerotinsäure im Bienenwachs kann sehr variiren. In einem englischen Bienenwachs fand Brodie 22 Procent von dieser Säure, aber in einem Wachs von Ceylon fand er davon nicht die geringste Spur. Dieses ungleiche Verhältniss in Rücksicht auf die chemische Zusammensetzung des Bienenwachses stimmt mit der von Lerch gemachten Beobachtung überein, dass Buttersäure und Capronsäure in der Butter eines gewissen Jahrs vorkommen konnen, während sie in einem anderen Jahre durch Vaccinsăure darin ersetzt sind.

Gleichzeitig hat Brodie 1) auch ein chinesisches, Chinesisches sogenannies vegetabilisches Wachs untersucht, von dem er jedoch vermuthet, dass es ehenfalls von einem kosekt abgesondert werde. Es ist weiss und in

Wachs.

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXIII, 378. . Stanbergs Jahres-Bericht. 11.

der Masse krystallinisch, aber von fastig-krystallinischer Textur. Es schmilzt bei + 88°, löst sich schwierig in Alkohol und Aether, dagegen leicht in Naphte. Alkohol löst daraus ein anderes Fett auf. Bei der Destillation giebt es nur eine Spur von Acrolein.

Durch Kochen selbst mit concentrirter Kaliburge scheint es nicht verseift zu werden, aber durch Schmelzen mit Kalihydrat zersetzt es sich leicht, und die Masse giebt dann mit Wasser eine milchige Lösung. Wird diese mit Chlorbarium ausgefällt, so kann man aus dem Baryt-Niederschlage mit Alkohol, Aether oder Naphta den basenartigen Bestandtheil ausziehen, welcher in diesem Wachs enthalten ist, und welcher dem Niederschlag nur eingemengt ist. Dieses Oxyd, welches Brodie Cerotia nennt, schmilzt bei + 790, und es wird rein erhalten, wehn man es mit Alkohol umkrystaltisirt. Bei der Analyse hat sich dieses Cerotin folgendermanssen zusammengesetzt gezeigt:

Cerotin.

Gefunden					Berechne	
C54	81,55	81,76	81,59		81,81	
H56	14,08	14,25	14,26	٠,	14,14	
$0_5$	4,37	3,99	4,15		4,05	

Dieses Resultat entspricht, wenn man 2 Atome Sauerstoff darin annimmt, der Formel C<sup>54</sup>H <sup>56</sup>O<sup>2</sup>, Beim Erhitzen mit einem Gemenge von Kalk und Kalihydrat entwickelt das Cerotin Wasserstoffgas, während Cerotinsäure gebildet wird == C<sup>54</sup>H <sup>56</sup>O<sup>4</sup>, und Brodie hat durch Analysen sowohl dieser Saure als auch ihres Silbersalzes dargelegt, dass sie dieselbe Zusammensetzung hat, wie die, welche aus Bienenwachs erhalten wird, von der sich die in Rede stehende Cerotinsäure nur dadurch unterscheidet, dass sie bei + 81° schmilzt.

Schwefelsaures Lässt man concentrirte Schwefelsäure auf fein Cerotyloxyd.

ans Alkohol erhalten wird, einwirken, so gehen sie im Laufe einiger Stunden eine Verbindung mit einmeder ein. Diese Verbindung wird durch Behandeln mit kaltem Wasser gereinigt, indem dieses freie Schwefelskure auszieht, worauf man sie durch Umkrystallisiren mit Aather noch weiter reinigt. Sie ist dann volkommen in Wasser löslich, besonders wenn dieses ein wenig Alkohol entkält. Bei einer partiellen Analyse wurde diese Schwefelsäure-Verbindung zusammengesetzt gefunden aus:

	Gef	unden	Berechnet
C <sup>54</sup>	74,67 74,20		71,31
H56	13,06	12,95	12,84
${S \atop S}$	12,27	12,85	12,85.

Brodie ist der Ansicht, dass dieses Resultat der Formel C<sup>54</sup>H<sup>55</sup>OS + H entspreche, und er nennt die Verbindung schwefelsaures Cerotyloxyd, indem er den Körper C<sup>54</sup>H<sup>55</sup> als das Radical eines eigenthümlichen Oxyds betrachtet, welches Radical er Cerotyl nennt.

Lässt man Chlor einige Tage lang auf im Wasser-Chlorcerotin-bade erwärmtes Cerotin einwirken, so bildet sich ein Chlorcerotal. vollkommen durchsichtiger blassgelber Körper, welcher einem Gummiharz ähnlich aussieht, und welcher beim Reiben elektrisch wird. Die bei der Analyse desselben gefundene procentische Zusammensetzung stimmt fast vollkommen mit der Formel C<sup>54</sup>H<sup>40</sup> Cl<sup>13</sup> Cl<sup>13</sup> O<sup>2</sup> überein, und sie scheint also die Zusammensetzungsformel = C<sup>54</sup>H<sup>41</sup>Cl<sup>15</sup>O<sup>2</sup> auszuweisen, so dass sie deshalb von Brodie, welcher sie mit Chloral vergleicht, Chlorcerotin-Aldehyd oder Chlorcerotal genannt wird.

Daz Barytsalz, welches zugleich mit dem Cerotie

durch Chlorbarium aus dem mit Kali verseisten chinesischem Wachs gefüllt wird, kann von dem Ceretin am besten durch Behandeln mit Naphtu-Alkohol oder Naphta-Aether bestreit werden. Nachdem die Saure darauf von Baryt befreit worden ist, entferm man die Naphta davon durch anhaltendes Kochen wit Wasser, und roinigt sie durch Krystallisiren mit Alkohol. Ihr Schmelzpunkt ist nun + 78-79°. Durch Analysen sowohl der Saure als auch ihres Silbersalzes wurde sie als dieselbe Saure erkannt, welche bei der Verseifung des englischen Bienenwachses erhal-

Cerotinsaure. ten wird, und welche vorhin unter dem Namen Cerotinsäure angeführt wurde.

> Aus einigen, jedoch nicht vollendeten Versuchen über das Verhalten der Cerotinsäure bei der Destillation zieht Brodie den Schluss, dass sie grösstentheils unverändert überdestillirt werden kann, dass sich aber dabei zugleich eine geringe Portion von einem festen Kohlenwasserstoff und Wasser bilden.

> Das Destillat, welches beim Erhitzen des chinesischen Wachses erhalten wird, besteht aus zwei Stoffen: einer Säure, welche mit Kali daraus ausgezogen werden kann, und welche nach dem Abscheiden aus dem Kalisalze und Krystallisiren mit Aether bei + 800 — 810 schmilzt und Cerotinsäure ist, und einem anderen Körper, welcher von dem Kali nicht angegriffen wird, und welcher, nachdem die Kaliseife durch Waschen mit Wasser davon entsernt worden ist, zwischen Löschpapier ausgepresst werden muss, um ihn von einem eingemengten Oel zu befreien. Darauf wird er umkrystallisirt zuerst mit Alkohol und darauf mit Aether. Er schmilzt dann bei + 57-580, ist krystallinisch und dem Körper sehr ähnlich, welcher unter dem Namen Paraffin bekannt ist. Brodie

neunt ihn Ceroten, und fand ihn nach der Formel (C<sup>54</sup>H<sup>54</sup> zusammengesetzt, indem er bei der Analyse folgende Resultate bekam:

Cerolen.

	Golu	nden ·	•	Berethnel	
C54	85,60	85,20.		85,71	
H54	14,39	14,23		14,28	

Behandelt man das Ceroten mit Chlorgas, so wird es davon leicht angegriffen, es verliert dabei sein wachsartiges Ansehen, wird gummiähnlich und geht zuletzt in ein Harz über. Je nachdem der Gehalt an Chlor darin vermehrt wird, bekommt es eine immer härtere Beschaffenheit. Die Einwirkung des Chlors geht inzwischen sehr langsam vor sich. Als er die Producte von Zeit zu Zeit untersuchte, bekam er das Chlorceroten von so ungleicher Beschaffenheit, Chlorceroten dass die Resultate der Analysen je nach der Dauer der Einwirkung mit den Formeln C<sup>54</sup>H. <sup>55</sup>Cl<sup>19</sup>, C<sup>54</sup>H. <sup>55</sup>Cl<sup>21</sup> und C<sup>54</sup>H. <sup>55</sup>Cl<sup>22</sup> übereinstimmten.

Durch wiederholte Destillationen, besonders wenn diese in einem zugeschmolzenen Rohr. unter hohem Druck geschehen, wird das Ceroten in andere Kohlenwasserstoffe umgesetzt, welche einen von + 75 bis + 260° verschiedenen Siedepunkt haben, und es wird dabei zuletzt kein fester Körper mehr gehildet.

Wird das chinesische Wachs durch Umkrystallisiren mit Naphta oder Alkehol gereinigt, dann mit Aether ausgewaschen, mit Wasser ausgekocht und von Neuem mit Alkohol umkrystallisiret, so zeigt es nan seinen Schmelzpunkt bei + 82°, und die folgende Zusammensetzung:

C108	Gefu	nden	Berechnet
	82,31	82,16	82,32
H 108	13,57	13,58	13,71
04	. 4,12	4,26	. 4,06,

welche der Formel: C54H550 + C54H6505: eutspricht, so dass es also cerotinsaures Cerotyloxyd ist. Diese Formel erklärt ferner das Verhalten dieser Wachssorte bei der Verseifung und bei der Destillation.

Chinesischer Talg.

Bork 1) hat einen chinesischen Talg untersucht. Derselbe hatte eine gelbgraue Farbe, 0,818 specif. Gewicht bei + 120, schmolz bei + 370 und fing darauf erst bei + 300 wieder an zu erstarren, so dass er nicht eher wieder völlig hart war, als bei + 220. Er löst sich seicht in Aether, aber schwierig in kaltem Alkohol, dagegen leicht in 75 Theilen sicdendem Alkohol. Dieser Talg wird aus den Früchten des chinesischen Talgbaums Stillingia zebifera gewonnen. Aus den Schalen der Früchte kann mit Alkohol ein Fett ausgezogen werden, welches bei der Verseisung dieselbe sette Sture liesert, wie der Talg. Nachdem diese fette Säure aus ihrer Verbindung mit Kali durch Chlorwasserstoffsäure abgeschieden worden ist, reinigt man sie durch Umkrysfallisirungen mit Alkohol, woraus sie dann in glänzenden Blättern anschiesst. Diese sette Saure, welche Bork Stillistearin- Stillistearinsäure neunt, schmilzt bei + 61-620 und ist nach der Formel H + C50H29O5 zusammengesetzt, indem er bei den Analysen derselben folgende Resultate bekam:

săure.

Gefu <b>nde</b> n			Berechnet		
C50 74,29	74,45	74,17	74,58	74,19	74,41
H\$9.12,80	12,68	12,42	12,38	12,46	12,37
04 13,01	12,87	13,35.	13,09	12,85	: 13,22

Diese Zusammensetzung ist dieselbe., als welche Berzelius<sup>2</sup>) aus Walters Analyse der Bensäure

<sup>1)</sup> Öfvers. af. K. Vet. Ak. Förhandl. V, 106.

<sup>2)</sup> Lehrbuch der Chemie. 5. Aust. V, 438.

(der festen Säure in Behenöl) abgeleitet het. Aber da diese Bensäure schon bei + 52-53° schmikzt, so ist Bork der Ansicht, dass die Stillistearinsäure bestimmt davon verschieden soy.

Beim Zusammenschmelzen mit Bleioxyd verliert diese Säure 3,71 Proc. Wasser, was 1 Atom entspricht.

Das Nationsals löst sich in 10 Theilen siedendem Alkohol. Aus mehr Alkohol krystallisirt es in dendritisch zusammengehäusten nadelförmigen Schuppen. Das neutrale Salz löst sich in wenig Wasser, wird aber diese Lösung mit mehr Wasser vermischt, so scheidet sich ein soeisuch-saures Natronsalz ab.

Das Silberoxydsals ist analysirt und dabei zusammengesetzt gefunden worden aus:

Cso	Gefu	nden	Berechnet
	52,59	52,11	51,64
.H53	8,58	8,72	8,30
<b>02</b> ,	6,44	6,58	6,88
Åg	32,39	: :	33,20.

Stillistearinsaures Aethyloxyd wird erhalten, wenn man Chlorwasserstoffsäure in eine Lösung der Säure in Alkohol einleitet. Es scheidet sich dabei als eine ölartige Schicht an der Obersläche der Flüssigkeit ab, und erstarrt nachher krystallinisch. Es riecht angenehm wachsähnlich, schmilzt bei + 22° und wird bei der Destillation zersetzt.

Die Stillistearinskure giebt bei der Destillation ein Destillat, welches bei + 61-62° schmilzt.

Durch Auflösen und Umkrystellisiren mit Alkohol het Berch das Stearin aus dem chinesischen Talg ausgezogen. Es schmilzt bei + 30° und wurde nach der Formel C<sup>5</sup>H<sup>2</sup>O + C<sup>50</sup>H<sup>2</sup>9O<sup>5</sup> zusammengesetzt gesunden, indem die Analyse solgende Resultato gab:

	Gefi	Berechnet	
C55	75,38	75,68	75,88
H <sub>51</sub>	12,13	12,13	11,85
Q+	12,49	12,19	12,27.

Es ist also stillistearinsaures Lipyloxyd. — Die-

ses Stearin entwickelt beim Erhitzen Acrolein. Will 1) und Rhodius haben gefunden, dass Flüchtige

gegen Jod.

Verhalten der wenn man Anisöl oder Fenchelöl, in eine Lösung flüchtigen Oele von Jodkalium in Wasser, welcher so viel Jod zugesetzt worden ist, als sie auflösen kann, tropft, eine dicke Gallert entsteht, woraus sich ein weisser Körper abscheidet, wenn man sie mit ihrem 6-8fachen Volum Alkohol vermischt. Anisöl und Fenchelöl verhalten sich dabei gleich, aber Cuminöl, Wermuthöl, Chamillenöl, Salbeiöl, Rautenöl, Nelkenöl und Pfeffermünzöl bilden kein ähnliches Product. Das Fenchelöl liefert davon 54,8 Procent. Das daraus erhaltene Product ist schön weiss, nicht krystallinisch, voluminös und elektrisch. Schmilzt weit über + 1000 und erstarrt nachher zu einem Glas. Es verflüchtigt sich in höherer Temperatur und riecht wie Anisöl, selbst wenn es aus Fenchelöl bereitet worden ist. In Wasser und Alkohol ist es unlöslich, aber von Aether wird es in bedeutender Menge aufgelöst, und wird durch Alkohol daraus wieder abgeschieden. Ammoniak, verdünnte Schwefelsäure und Salzsäure wirken selbst im Sieden nicht darauf ein. Concentrirte Salpetersäure zersetzt es im Sieden langsam. Concentrirte Schwefelsäure färbt sich dadurch roth, aber diese Farbe verschwindet, wenn man sie dana

<sup>1)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXV, 230.

mit Wasser verdünnt. Bei der Analyse wurden folgende Resultate erhalten:

Gefunden Aus

Aus Fenchelöl Anisöl Aeq. Berechn. Aeq. Berechnet C 77,90 78,00 77,68 77,20 30 78,2 30 77,99 H — 8,20 8,48 8,49 18 7,8 19 8,22 0 — 13,80 13,84 14,31 4 13,9 4 13,79

Legt man hier die von Blanchet und Sell für die Zusammensetzung des Kenchelöls und Anisöls gefundene Formel = C19H6O zu Grunde, um eine Zusammensetzungsfermel für das neue Product aus diesen Oelen aufzustellen, so wird sie entweder = C50H18O+ oder = C50H19O+. Die erstere Formel,
welche voraussetzt, dass 3 Atome Oel 1 Atom Sauenstoff aufgenommen haben, muss wohl als diejenige
betrachtet werden, welche die Einwirkung des Jods
betser erklärt, als die zweite Formel, indem diese
voraussetzt, dass sich 3 Atome Oel mit 1 Atom Wasser vereinigt haben.

Leitet man Chlorgas so lange bei + 100° über den neuen Körper, als noch eine Zunahme im Gewicht stattfindet, so erhält man wiederum einerlei Product, mag dazu die neue Verbindung aus Fenchelöl oder aus Anisöl angewandt werden. Bei der Analyse des so durch Chlor hervorgebrachten Products wurden folgende Resultate erhalten:

## Gefenden

Ar	s Fenchelöl	Aus Anisöl	Berechnet
C <sup>50</sup>	52,7	51,5	54,0
H15	4,7	4,8	4,5
€l <sup>5</sup>	31,9	32,7	31,6
04	10,7	11,0	9,9,

wonach Will die Formel C<sup>30</sup>H<sup>15</sup>Cl<sup>5</sup>O<sup>4</sup> dafür vorschlägt.

Terpin , Terpenthinöl – bydrat.

List 1) hat den Terpis oder das früher segenannte Terpenthinölhydrat untersucht: Er bereitste es nach Wiggers' Methode, und er bestätigt dabei die von diesem Chemiker gemachte Anyabe, dass die Bildung dieses Körpers durch den Einfluss der Sonnenstrahlen besördert werde. Von der Mutterlauge wird er am besten durch Umkrystallisiren mit Alkohol gereinigt. List bat forner die Angaben von Wiggers bestätigt, welche die Zusammensetzung sowohl des krystallisirten Terpins == C20H22O6 als auch des geschmolzenen Terpins = C20H20O+ = C20H17O+ 3H betreffen, sber er führt an, dass das erstere schon unter + 1000 schmilzt, während der Schmelzpunkt des letzteren + 1039 und die Erstarrungs-Temperatur desselben + 910 ist. Kühlt man den geschmolzenen Terpin raseh ab, so erstarrt er zu einer zähen amorphen Masse, welche auch diese Beschaffenheit behält; berührt man sie aber mit einem spitzen Instrument, oder erwärmt man sie bis zu + 860, oder haucht man darauf, oder lässt man sie mit Dampfen von Alkohol in Berührung kommen, so fängt sie an zu krystallisiren. Der geschmelzene Terpia zicht mit grosser Begierde Feuchtigkeit an, und nimmt dadurch an Volum zu. Der Terpin sublimirt sich in höherer Temperatur, aber nur in so weit, als ein Luststrom durch den Apparat geht. Auch beim Kechen einer Lösung des Terpins in Wasser verslüchtigt sich viel davon mit den Wasserdampsen.

Der Terpin wird in grosser Menge von krystallisirbarer Essigsäure aufgelöst. Concentrirte Salpetersäure löst ihn ebenfalls auf, aber in der Wärme ent-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XXVII, 362.

<sup>2)</sup> Berzelius' Jahresb. XXVII, 439.

wickelt die Lösung Stickexydgas. Concentrirte Schwefelsäure bringt damit Terpinol hervor, und dieses bildet mit der Säure eine gelbrothe Masse, welche nach dem Sättigen mit kohlensaurem Baryt kein lösliches Barytsalz liefert:

Den Körper == C<sup>20</sup>H<sup>17</sup>O, welchen Wiggers durch Destillation des Terpins mit concentrirer Jod-wasserstoffsäure beham, nennt List Terpinol, und er hat gefunden, dass er auch durch Einwirkung alter starken Säuren gebildet wird. Schweselsäure eignet sich dazu am besten, aber die Bildung des Terpinols wird auch durch gewisse organische Säuren veranlasst. Der Kinfluss der Säuren scheint nur ein katalytischer zu seyn. Auch saure Salze üben dieselbe Wirkung aus. Der Geruch des Terpinols ist angenehm. Es kocht bei + 1680, und das specis. Gewicht ist 9,852.

Wiggers hat früher gezeigt, dess wenn man Salzsäuregas durch Terpin leitet, ein nach dem Reinigen dunfüssiges Oel erhalten wird, dessen Zusummensetzung = C90H17Cl war. List hat nun des Einleiten des Salzsäuregases weiter fortgesetzt; es scheidet sich debei ein Krystallpulver ab, welches den weiteren Einfluss verhindert. Das Krystallisations-Gefäss wurde daher erwärmt, um die Krystalle aufzulösen, und das Binleiten des Guses fortgesetzt, bis desselbe nicht mehr absorbirt wurde. Darauf bildeten sich dann beim Erkalten Krystalle, welche nach dem Umkrystallisiren mit Alkehol vollkommen perlmutterglänzend und nach der Formel C20H18Cl2 = C20H17Cl + HCl zusammengeseizt waren, indem die Analyse folgende Resultate gab:

Gefunden Berechnet.
C<sup>20</sup> 57,085 57,475
H<sup>18</sup> 8,719 8,603
Cl<sup>2</sup> 34,457 33,922

Sie sind also eben so zusammengesetzt, wie die Chlorverbindung, welche schon früher aus Citronenöl 1) dergestelk worden ist; inzwischen haben sie andere Sie lösen sich nämlich in bedeuten-Eigenschaften, der Menge in Alkohol auf, während die Verbindung aus Citropenöl nur wenig devon aufgelöst wird. Ihr Schmelzpunkt ist - 500 und die Ersterrungs-Temperatur + 460. Man erhält sie auch, wenn das Terpinol mit Chlorwasserstoffsäuregas, und selbst wenn Terpin oder Terpinol mit cencentrizter flüssiger Chlorwasserstoffsäure behandelt wird. Bei der Destillation entwickelt die Verbindung Chlorwasserstoffsäure, und wird die Destillation mehrere Male nach einander wiederholt und das Destillat zuletzt über kaustischen Kalk rectificirt, so erhält man ein dünnflüssiges, sehr stark Licht brechendes Oel, welches nach Rosmarin riecht, und welches nach der Formel C20H16 zusammengesetzt ist. Dieses Oel liefert mit Salzsäure nicht wieder die feste Verbindung, so wie es auch mit Salpetersäure und Alkohol nicht wieder Terpin bildet Kocht man die Chlorverbindung mehrere Tage lang mit Wasser, so zersetzt sie sich mit Bildung von Terpinol.

Römisches Kamillenöl.

Gerhardt<sup>2</sup>) hat das aus Anthemis nobilis dargestellte sogenannte römische Kamillenöl untersucht. Es hatte eine grüne Farbe und einen angenehmen Geruch. Es fängt bei + 160° an zu sieden und

<sup>1)</sup> Berzelius' Juhresb. XIV, 304.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 96.

die Siede-Temperatur steigt dann allmälig auf + 1800—1900, bei welchem Grade sie sich lange Zeit erhält und  $\frac{2}{3}$  von dem Oel überdestilliren. Zuletzt erhöht sich der Siedepunkt bis auf + 2100, was durch eingemengtes Harz veranlasst wird. 'Das zwischen + 200 und 2100 überdestillirte Oel fand Gerhardt bei der Analyse procentisch zusammen gesetzt aus:

	Geft	Berechnet		
C	75,57	76,00		
H.	10,57	10,66	10,78	
0	13,86	12,73	13,22	

Das auf diese Weise rectificirte Oel reagirt schwach sauer. Bine Lösung von kaustischem Kali in Wasser greist es nicht an; erhitzt man es dagegen mit Kalihydrat, so bildet sich eine gelatinöse Masse, ohne dass sich dabei ein Gas entwickelt, und Wasser scheidet aus dieser Masse unverändertes Oel ab. Erhitzt man die gelatinöse Masse weiter, oder erhitzt man das römische Kamillenöl mit einer Lösung von Kali in Alkohol, so bildet sich eine Säure unter Freiwerden eines Kohlenwasserstoffs.

Schmilzt man das römische Kamillenöl mit einem Ueberschuss an Kali zusammen, so schwillt die Masse bedeutend auf, es geht Wasserstoffgas weg, so wie such ein angenehm riechender Kohlenwasserstoff. Behandelt man darauf das Kalisalz mit Schwefelsäure im Ueberschuss, so entwickeln sich scharfe Dämpfe, welche sich leicht zu schönen Nadeln condensiren. Diese Nadeln lassen sich mit Wasser umkrystallisiren, sind sehr schmelzbar und verflüchtigen sich im Sieden mit Wasserdämpfen. Bei einer Analyse der geschmolzenen Säure wurden folgende Resultate erhalten:

(	lefunden	Berechnet	
C10	59,7	60,0	
H8	8,0	8,0	
0+	32,3	32,0	

wonach es scheint, dass sie Angelikasäure ist. Diese Säure ist in dem römischen Kamillenöl enthalten und darin die Ursache, dass dasselbe sauer reagirt. Sie scheint sich darin in Folge einer reinen Oxydation zu bilden.

Kocht man das römische Kanillenöl einige Minuten lang mit einer Lösung von Kali in Alkohol, so vereinigt sich der Sauerstoff-haltige Theil mit dem Kali, während ein Kohlenwasserstoff in dem Alkohol aufgelöst bleibt. Wird diese Lösung abdestillirt und die rückständige trockne Masse mit Schweselsäure vermischt, so scheidet sich eine ölartige Säure ab, welche den Geruch der Valeriansäure besitzt, und dass sie diese Säure ist, bestätigte sich durch die Bestimmung der Quantität von Basis, welche in ihrem Barytsalze und Silbersalze gebunden wird.

Der Kohlenwasserstoff, welcher bei der Behandlung des römischen Kamillenöls mit Kahhydrat frei wird, oder bei der Behandlung des Oels mit einer Lösung von Kali in Alkohol aufgelöst bleibt, riecht, nachdem er über Kalium rectificirt worden ist, nach Eitronen und kocht bei + 1750. Die Analyse gab folgende Resultate:

•	iefunden	Berechnet
C <sub>50</sub>	87,8	88,2
<b>H</b> 16	41,8	11,8,

wonach Gerhardt die Formel C<sup>20</sup>H<sup>16</sup> dafür aufstellt. Mit rauchender Schweselsäure geht er keine Verbindung ein.

Gerhardt konnte den Sauerstoff-haltigen. Theil

des römischen Kamillenöls nicht im reinen Zustande derstellen. Inzwischen glaubt er, dass er von C¹ºH8O² ausgemacht werde, und er nennt ihn den Aldehyd der Angelikasiure. Das Oel selbst betrachtet er als ein Gemenge von C²ºH¹⁶ mit dem eben angesührten Aldehyd.

Gerhard! ) hat ferner das flüchtige Oel aus. der Ruta graveolens untersucht, welches schon vor einigen Jahren von Will?) studirt: wurde. Dieses Oel fingt bei + 218° an zu sieden, aber dieser Siedepunkt erhöht sich dann allmälig bis auf + 236°. Nach der Rectification kocht es bei + 233°. Die zuerst überdestillirte Portion wurde zusammengesetzt gefunden aus:

C 77,65 H 12,80 O 9,55,

welches Resultat zu keiner Formel führt, sondern nur ein Gemisch auszuweisen schien. Als dann der zuletzt übergegangene Drittheil der Analyse unterworsen wurde, so gab dieser folgende Resultate:

	Gelund	en Bei	rechne
Cso	76,69 7	6,95 . 70	6,92
H20	12,87 12	,85 1	2,84
$0^2$	10,44 16	,20 1	0,24,

welche mit der Formel C20H20O2 übereinstimmen.

Wird das Rautenöl mit einem Gemisch von Kalk und Kali behandelt, so vereinigt es sich damit, und erhitzt man das Gemisch bis zu + 290°, so entwickelt sich daraus kein Gas. Setzt man dann Chlorwasserstoffsaure zu dem gelben Rückstande, so giebt Rautenöl.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 103.

<sup>2)</sup> Berzelius' Jehresbericht XXI, 351.

er ein Harz, so wie auch noch viel unverändertes Oel. Leitet man das Rautenöl über geschmolzenes Chlorcalcium, so entwickelt sich viel Kohlenwasserstoff, aber diese Verhältnisse sind nicht weiter studict worden.

Löst man das Rautenöl in der 3 bis 4 fachen Volummenge Alkohol und leitet man in diese Lösung einen Ueberschuss von Chlorwasserstoffsäuregas, so scheidet sich aus der braunen rauchenden Flüssigkeit (nachdem die flüchtigsten Theile davon abdestillirt worden sind) durch Wasser ein Oel ab, welches nach der Rectification einen angenehmen Fruchtgeruch besitzt. Es kocht zwischen + 230 und 2350, wird nicht von Kali angegriffen, erstarrt viel eher, als Rautenöl, und die Krystalle schmelzen bei + 130. Inzwischen hat sich dieses Oel bei der Analyse eben so zusammengesetzt herausgestellt, wie das Rautenöl, und Gerhardt betrachtet es daher als eine isemerische Modification von diesem.

Gerhardt bemerkt, dass das Rautenül so zusammengesetzt sey, wie wenn es der Aldehyd der Caprinsäure wäre. Salpetersaures Silberoxyd wird nicht dadurch verändert, aber nach einem Zusatz von Ammoniak wird Silber daraus reducirt.

Erhitzt man 1 Theil Rautenöl mit gewöhnlicher Salpetersäure, und setzt man dann ein gleiches Volum Wasser zu, so findet darauf eine hestige Einwirkung statt, und wenn man nach Beendigung derselben nech so lange kocht, als sich noch rothe Dämpse entwickeln, die Lösung abgiesst und den Rückstand mit Kali behandelt, so scheidet sieh ein nicht saures, aber scharf riechendes Oel ab. Wird darauf die Kalilösung durch Schweselsäure zersetzt, so scheidet sich eine ölartige Säure ab, welche sich

nachdem sie durch Destillation von einem harzartigen Körper befreit worden war, als *Pelargonsäure* heraus-Pelargonsäure. stellte.

Die Pelargonsäure ist wenig löslich in Wasser, aber doch so viel, dass das Wasser Lachmuspapier röthet. Beim Behandeln mit Ammoniak bildet sie eine gelatinöse, durchsichtige Masse, welche sich in mehr Wasser oder in warmem Wasser auflöst, aber aus dem letzteren scheidet sich das Ammoniaksalz beim Erkalten, gleichwie Stärke, wieder ab. Das Salz löst sich leicht in Alkohol.

Das Barytsalz schiesst aus Alkohol in glänzenden Blättern an. Nach einer Mittelzahl von 5 unter sich übereinstimmenden Analysen enthält dasselbe 30,26 Barium, was mit der Formel BaC<sup>18</sup>H<sup>17</sup>O<sup>5</sup> übereinstimmt, indem diese 30,2 Procent Barium voraussetzt. Es löst sich beim Siedpunkte in vielem Wasser auf.

Das aus der Pelargonsäure bereitete Silberoxydsalz wurde nach dem Trocknen bei + 160° zusammen gesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sub>18</sub>	40,3	40,7
H17	6,4	6,4
0+	12,4	12,2
Aσ	40.8	40.7.

Setzt man eine Lösung von pelargonsaurem Ammoniumoxyd in Alkohol zu salpetersaurem Kupferoxyd, so bildet sich ein grünblauer Niederschlag, welcher in siedendem Alkohol auflöslich ist. Beim Verdunsten setzt die Alkohollösung ölartige Tropfen ab, die mit Alkohol eine Lösung geben, aus welcher sie beim Erkalten wieder in Körnern auskrystallisiren, welche nach dem Trocknen bei + 100° analysirt wurden und dabei Resultate gaben, die der Formel

CuC<sup>18</sup>H<sup>17</sup>O<sup>3</sup> + 2H entsprechen, indem derin 19,3 Kupfcroxyd gefunden wurden und die Rechnung 19,3 davon verlangt.

Gerhardt giebt an, dass er bei der Behandlung des Rautenöls mit Salpetersäure auch noch eine andere Säure bekommen habe, deren Barytsalz sich in Alkohol weniger leicht löslich zeigte, als das pelargonsaure Salz. Nach dem darin gefundenen Gehalt an Barium, nämlich = 28,2 Proc., hält er die Säure daria für Caprinsäure, weil caprinsaurer Baryt, BaC<sup>20</sup>H <sup>19</sup>O<sup>5</sup>, 28,4 Procent Barium enthält. Die durch Schwefelsäure daraus abgeschiedene Säure besass einen Bockgeruch.

Cahours 1) hat, wie es scheinen will, schon früher, als Gerhardt, das Rautenöl untersucht. Dasselbe besitzt seiner Angabe zufolge nach mehrfachen Rectificationen einen fixen Siedepunkt von + 228-230°. Zwischen — 1 und 2° erstarrt es zu durchsichtigen glänzenden Nadeln, und diese Krystalle wurden bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

C<sup>20</sup> 76,59 76,75 76,89 H<sup>20</sup> 12,83 12,89 12,76 O<sup>2</sup> 10,58 10,36 10,36

Diese Resultate stimmen mit der von ihm und von Gerhardt vorgeschlagenen Formel C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>2</sup> überein. Cahours erklärt sie für den Aldehyd der Capronsäure.

Rautensäure.

Durch Behandlung des Rautenöls mit concentrirter Salpetersäure bildet sich nach Cahours eine Tette Säure, welche er Rautensäure nennt. Sie ist nach der Formel  $\mathbb{C}^{20}\mathbb{H}^{20}\mathbb{O}^{4} = \mathbb{H} + \mathbb{C}^{20}\mathbb{H}^{19}\mathbb{O}^{5}$  zusammengesetzt, und soll viele Aehnlichkeit mit der

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 262.

Caprinsavre und Capronsaure haben. Behandelt man die Rautensäure mit Phosphorsuperchlorid, so bildet sich ein flüchtiges Liquidum, welches Gahours Rutsichlorür nemnt, und welches nach der Formel C20H19ClO2 zusammengesetzt sein soll. Beim Behandeln dieses Chlorites mit Kali sollen rautensaures Keli vad Chlorkalium gebildet werden.

Je nachdem das Rautenöl einer längeren oder bineren Einwirkung der stärkeren Selpetersäure ausgesetzt wird, soll man verschiedene Säuren erhalten, LB. =  $C^{18}H^{18}O^{+}$ ,  $C^{16}H^{16}O^{+}$  und ausserdens selbst noch solche, welche eine noch einfachere Zusammensetzung haben.

Dessaignes und Chautard 1) haben des grüne Oel aus der 0el untersucht, welches durch Destillation der blühen- Matricaria Parthenium. den Zweige von Matricaria Parthenium mit Wasser erhalten wird. Das Oel setzt zuweilen, aber nicht immer, ein Stearopten ab, wenn man es ruhig stehen ket. Kühlt man es aber his zu — 4-50 ab, so chilt man davon immer eine bedeutende Menge in Lystallen. Dieses Stearopten riecht stark nach Campher, schmilzt bei + 1750 und siedet bei + 2040. Die procentische Zusammensetzung wurde wie felgt gefunden:

C 78,76

H 10,69

0 10,55,

so dass sie also dieselbe ist, wie die des Camphers der Leurineen.

Das von dem Stearopten durch freiwilliges Abseizen befreite Oel wurde analysirt und zusammengesetzi gefunden aus:

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XIII, 241-

C		77,60	77,96
H	•	10,37	. 10,60
0 .		12,03	11,44.

Das Matricariaul scheint ein Gemenge von mehreren Oelen zu seyn. Es fangt bei + 1600 an zu kochen, aber der Siedepunkt steigt dann bald nachher auf + 2050, und zwischen 205 und 2200 destillirt der grössere Theil davon ab, mit Hinterlassung eines gefärbten Rückstandes. Die verschiedenen Fractionen der Destillation zeigten sich folgendermaassen zusammengesetzt:

	160-168	170-180	210-216	216-2200
C	86,46	85,77	77,02	76,92
H	11,58	11,22	10,24	10,37
0	1,96	3,01	12,72	12,71,

weshalb Dessaignes und Chautard der Ansicht sind, dass in diesem Oel ein Kohlenwasserstoff = C5H4 enthalten sey, und ausserdem ein anderes Sauerstoff-haltiges Oel, welches aber mehr Sauerstoff enthält, als Campher.

Verhalten des gen gewisse Gase.

Bineau 1) hat das Verhalten des Camphers gegen Camphers ge-einige Säuren untersucht. Der Campher absorbirt unter dem gewöhnlichen Atmosphären-Druck und bei gewöhnlicher Temperatur begierig schwestigsaures Gas, und er bildet damit eine flüssige farblose Verbindung, welche schwerer als Wasser ist, und welche Jod in reichlicher Menge auflöst. In Berührung mit der Lust giebt sie bald schweslige Säure ab, mit Zurücklassung von reinem Campher, und dasselbe findet auch statt, wenn man die Verbindung mit Wasser behandelt. Die Quantität der schwesligen Säure, welche von einer bestimmten Menge des Camphers

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 326.

sovohl von der Temperatur als auch von dem Lustdruck. Der mit schwestiger Säure gesättigte Campher kann noch eine bedeutende Quantität Campher auslösen, ohne dass er sein äusseres Ansehen verliert.

Im Stickoxyd erleidet der Campher keine Veränderung, lässt man aber noch Sauerstoffgas hinzutreten, so bildet sich dieselbe Verbindung, wie wenn man den Campher mit Untersalpetersaure behandelt. gebildete Verbindung ist flüssig und gelb gefärbt, stässt in der Lust rothe Dampfe aus, bis sie sich mit einer Kruste von Campher überzogen hat. kohol und Aether wird sie mit Gas-Entwickelung aufgelöst. Sie löst auch Jod auf, aber in geringerer Menge, als die Verbindung mit schwesliger Säure. Setzt man diese Verbindung der Einwirkung von schwesliger Säure aus, so wird diese absorbirt unter Entwickelung von rothen Dämpsen, und es hildet sich dann eine krystallinische Verbindung, welche in der Lust rethe Dämpfe ausstüsst, und welche sehr zerfliesslich ist. Durch Wasser wird sie zersetzt und Campher daraus niedergeschlagen. Bei ihrer Analyse wurden keine übereinstimmende Resultate erhalten.

Der Campher absorbirt ferner Chlorwasserstoffsäuregas, aber die Quantität von diesen variirt sehr sowohl nach der Temperatur als auch nach dem Druck.

Fluorkieselgas uud Schweselwasserstossgas üben bei gewöhnlicher Temperatur keine Wirkung auf den Campher aus.

Das Gas von wasserfreier Schweselsäure verwandelt den Campher in eine weiche und schwach braune Masse, woraus Wasser den grössten Theil des Camphers wieder abscheidet.

Furfurol.

Das Oel, welches zuerst von Döbereiner bei der künstlichen Bereitung von Ameisensäure als ein Nebenproduct entdeckt wurde, von dem aber Stenhouse 1) nachher zeigte, dass es auch ohne die Mitwirkung von Braunstein hervorgebracht werden könne, hat in den letzteren Zeiten durch die von Fownes<sup>2</sup>) darüber gemachten Erfahrungen ein grosses Interesse gewonnen. Mit diesem Oel, welches jetzt Furfurol genannt wird, hat nun Cahours 5) einige Untersuchungen angestellt. Er destillirie 1,5 Kilogrammeu Kleie mit einem Gemisch von 1,5 Kilogrammen concentrirter Schwefelsäure und 3 Liter Wasser und er bekam dabei 2,73 Procent Furferol vom Gewicht der kleie. Als er dama 2 Kilogr. Kleie mit einem Gemenge von 1,5 Kilogr. Schwefelsäure und 4 Liter Wasser destillirte, erhielt er nur 2,52 Proc. vom Gewicht der Kleie, und bei einem dritten Versuche lieferten 4 Kilogr. Kleie durch Destillation mit 3,2 Kilogr. Schwefelsäure und 10 Liter Wasser 2,58 Procent Furfurol. Da dieses Oel in der Kleie noch nicht fertig gebildet enthalten ist, und man es nicht durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Lignin, Stärke oder Gluten erhält, so glaubt Cahours. dass es auf Kosten eines anderen in der Kleie vorhandenen Körpers gebildet werden müsse. Cahours fand den Siedepunkt des Furfurols == 1620 und das specifische Gewicht des Gases davon = 3,342 und 3,346. Er hat es analysirt, und die dafür gesundene procentische Zusammensetzung stimmt mit der nach Fownes' Analyse überein, nämlich:

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. XXI, 328.

<sup>2)</sup> des. XXVI, 582.

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 277.

	Gefai	iden.	Be rocknet	
$C_{10}$	62,31	62,38	62,50	
H+	4,29	4,23	4,17	
04	33,40	33,39	38,31.	

Er ist daher der Ansicht, dass die Formel, welche die Zusammensetzung des Furfurols repräsentirt, = C'th+O+ werden muss, weil das danach berechnete specif. Gewicht für das Gas = 3,349 wird. und Brom verwandeln das Furfurol in schwarze harzartige Producte. Das Endproduct der Einwirkung von Salpetersäure ist Oxalsäure. Ein Gemisch von Braunstein und Schweselsäure so wie auch Chromsture verwandeln dasselbe in eine braune Masse.

Cahours giebt an, dass er Fownes' ältere Angaben bestätigt gefunden, und die Beobachtung gemacht habe, dass wenn das Furfuramid (das Product der Einwirkung von Ammoniak auf Furfurol) in Alkohol sufgelöst der Einwirkung von Schwefelwasserstoff ansgesetzt wird, aus einer verdünnten Lösung und beim langsamen Einleiten des Gases ein weisses krystallinisches Pulver niedergeschlagen wird, dass uber, wenn die Lösung concentrirt und warm ist, und wenn das Einleiten des Gases rasch geschieht, sich ein harzartiger Körper bildet und abscheidet, der aber dieselbe Zusammensetzung besitzt, wie das krystallinische Pulver. Die so gebildete Verbindung nennt Cahours Thiofurfol, und er fand sie zusammenge- Thiofurfol. setzt aus:

		Gefunden	E	Berechnet	
C10	53,78	55,63	53,29	)	53,58
<b>A</b> +	3,74	3,64	<u></u>		3,58
S <sup>2</sup>	28,28	28,17		•	28,58
$0^2$	_				14,26

aber er glaubt, dass die Elemente in der Formel - verdoppelt werden müssen.

Leitet man Selenwasserstoff in eine Lösung von Furfuramid in Alkohol, so bekommt man eine analoge Selenverbindung, welche er Selenfurfol nennt, und welche nach der Analyse auf den Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff analog zusammengesetzt zu sein scheint, wie das Thiofurfol, nur dass sie Selen anstatt Schwefel enthält.

Das Thiosursol schmilzt beim Erhitzen und stösst dann einen starken angenehmen Geruch aus. Es verbrennt mit blauer wenig rusender Flamme. Bei der Destillation giebt es einen schönen, krystallinischen, Schwesel-freien Körper, welcher nach dem Reinigen durch Umkrystallisiren mit Alkohol gelblich und diamantglänzend ist, in Nadeln krystallisirt, sich nicht in kaltem Wasser löst und auch nur in geringer Menge in warmem Wasser. Dagegen wird er leicht von Aether und Alkohol ausgelöst und die Lösung in dem letzteren färbt sich leicht braun. Salpetersäure verwandelt ihn in Oxalsäure. Dieser Körper wurde von Cahours zusammengesetzt gesunden aus:

		(	jefunde	n ,		Berechnet
C <sub>18</sub>	72,72	72,90	72,87	72,99	72,89	72,97
H8	5,31	5,24	5,36	5,20	5,23	5,40
04	21,81	21,86	21,77	21,81	21,88	21,73,
er sch	lägt d	aber d	lie Fo	rmel (	18H8O4	dafür vor,
glaubt aber doch, dass das wahre Atomgewicht viel-						
leicht ein Multiplum davon seyn könne.						
				-		_

Sinapis nigra und alba. Cassebaum<sup>1</sup>) hat die Bereitungsmethode der im schwarzen und weissen Senf angegebenen verschiedenen Bestandtheile genauer geprüft.

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LIV, 301.

Durch Auspressen des schwarzen Sens bekam er 20 Proc. von einem fetten Oele. Was das Sinapisin und Sulfosinapisin anbetrifft, so hat er es nach den Methoden, welche zu deren Bereitung von enderen Chemikern angewandt worden sind, nicht darstellen können. Eben so stellt er die Existenz des grûnen Körpers in Abrede, welcher nach Fauré durch Aether daraus ausziehbar seyn selke. Bei den Versuchen, um nach Fremy's und Bussy's Angaben das myronsaure Kali daraus darzustellen, zeigte es sich, dass die danach erhaltenen Krystalle schwefelsaures Kali waren. Als er dann den bereits mit Alkohol behandelten Rückstand von schwarzem Senf mit lauwarmem Wasser auszog, die Lösung verdunstete und den Rückstand mit Alkohol vermischte, so schied sich daraus eine klebrige Masse ab, welche von Bussy nicht bemerkt worden war, und welche bei der Behandlung mit Myrosin Senföl bildete.

Das Myrosin wird am besten nach Bussy's Angabe erhalten, wenn man nämlich den durch Pressen von setten Oelen befreiten Kuchen von schwarzem Sens mit siedendem Wasser (Alkohol?): behandelt, den Rückstand mit 2 — 3 Theilen kaltem Wasser ansührt, die entstehende Lösung absiltrirt und einige Tage bei — 56° stehen lässt, dann verdunstet und mit Alkohol vermischt, welcher nun das Myrosin als weisses Pulver abscheidet, characterisirt durch seine Rigenschaft, dass es mit dem Mehl von schwarzem Sens die Bildung des stüchtigen Sensöls veranlasst.

Was das Sensol anbetrifft, so findet sich dieses bekanntlich nicht fertig gebildet in dem schwarzen Senf, sondern es wird durch den Einfluss des Myrosins auf andere Bestandtheile darin, oder auf den nach Cassebaum vorhin erwähnten klebrigen Kör-

per hervorgebracht. Cassebaum het folgende Methode angegeben, um dieses Oel in grösster Quantität zu erhalten: Man lässt den durch Auspressen von fettem Oel besreiten Sens mit kattem Wasser mehrere Standen lang maceriren, und destillirt dann die Masse in einer verzinnten Blase (weil das Oel in einer kupfernen zersetzt wird) so rasch wie möglich, nachdem man der Masse in der Blase so viel Kochsalz zugesetzt hat, als man Senf angewandt hatte.

Zur Bereitung des Sulfosinapisins aus weissem Senf empficht Cassebaum die von Heary und Garot angegebene Methode, und durch seine Versuche mit weissem Senf glaubt er überhaupt zu solgenden Resultaten gekommen zu seyn: 1) Der weisse Senf entbält kein nüchtiges Oel; 2) Die saure Reaction der Auszüge von weissem Senf sowohl mit Alkohol als auch mit Wasser rührt nicht von Rhodanwasserstoffsäure her; 3) Die Eigenschaft, Eisenoxydsalze zu röthen, gehört dem Sulfosinapisin an: 4) Die Eigenschaft, beim Erhitzen mit Alkalien Senfol zu bilden, kommt nicht dem Sulfosinapisin zu.

Harze.

Dulk 1) hat das Dammarharz studirt, und er ist Dammarharz dabei zu anderen Resultaten gekommen, als welche bereits darüber von Thomson?) vorgelegt worden sind. Das Harz fängt bei + 730 an zu schmelzen, und es lässt beim Verbrennen 0,215 Procent von einer Asche zurück, welche aus Schweselsäure, Eisenoxyd, Kalk und besonders aus Kali besteht. Von Alkohol und Aether wird es nur theilweise aufgelöst, aber vollständig von fetten und stächtigen Oelen, so wie auch von concentrirter Schwefelsäure. Aus der

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLV, 16.

<sup>2)</sup> Berzelius' Jahresbericht XXI, 490.

Lèsung in Schweselsäure schlägt Wasser dasselbe wieder nieder, aber sowohl die grüne Farbe als auch die Eigenschast des wieder Abgeschiedenen, dass es erst bei + 84° erweicht und bei + 100° schmilzt, scheinen auszuweisen, dass es sich durch die Säure verändert habe. Durch Essigsäure, Chlorwasserstoffsäure, Kali und Ammoniak wird das Dammarharz selbst in der Wärme nicht verändert. Salpetersäure verwandelt es, je nach ihrer ungleichen Concentration, in verschiedene Producte. Durch Behandeln mit chlorsaurem Kali, Salzsäure und Wasser wird es in einen Körper verwandelt, welcher etwa 26 Procent Chlor enthält. Das Harz wurde zusammengesetzt gefunden aus:

C 82,53 H 11,29 O 6,18

Schwacher Alkohol zieht aus dem Dammarharze 36 Procent Dammarylsäurehydrat, darauf löst absoluter Alkohol 43 Proc. wasserfreier Dammarylsäure daraus auf, hierauf zieht Aether 13 Proc. Dammaryl aus, und nun sind noch 8 Proc. Rückstand, welche von einem Körper ausgemacht werden, den Dulk Dammarylhalbhydrat nennt.

Die wasserhaltige Dammarylsäure ist weich, sehr elektrisch und schmilzt bei + 56°. Ihre Lösung in Alkohol röthet schwach Lackmus. Nach einer Mittelzahl von 4 Analysen wurde diese Säure zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet	
C <sup>+5</sup>	79,86	79,65	
H57	10,80	10,90	
0+	9,52	9,44	

und Dulk stellt dafür die Formel C+5H56O5 + H =

HDa dafur auf. Mit Kali hat er zwei braune, in Alkohol und in Aether lösliche Salze dargestellt, welche er mit den Formeln KDa² und HKDa³ vorstellt. Mit Bleioxyd, Kupfcroxyd konnten keine constanten Verbindungen hervorgebracht werden, so wie es auch nicht glückte, mit Silberoxyd eine Verbindung zu erhalten.

Die wasserfreie Dammarylsäure schmilzt bei -\(\frac{1}{2}\) 600, ist schwerer als Wasser und reagirt stärker sauer auf Lackmus, wie die vorhergehende Säure. Als Mittel von 3 Analysen wurde die Säure zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sup>45</sup>	81,81	81,81
H <sup>36</sup>	11,1.0	, 10,90
05	7,09	7,28,

wonach Dulk dafür die Formel C<sup>45</sup>H<sup>36</sup>O<sup>5</sup> = Da aufstellt. Ausserdem scheint er die Verbindungen AgH<sup>2</sup>Da<sup>4</sup> und AgHDa<sup>5</sup> dargestellt zu haben. Da Dulk aus seinem Dammarsäurehydrat keine Silber-oxyd-Verbindung hervorzubringen vermochte, aber bei der Darstellung einer solchen mit der wasser-freien Säure auf keine Hindernisse gestossen zu sein scheint, so hat man wohl Grund, die von ihm für diese Säuren angegebenen Formeln in Frage zu stellen, ob sie wirklich in dem einfachen wechselseitigen Verhältniss zu einander stehen, wie die Formeln ausweisen.

Der Theil des Dammarharzes, welcher nach der Behandlung mit schwachem und starkem Alkohol durch Aether aus dem Rückstande ausgezogen wird, ist von Dulk Dammaryl genannt worden. Er muss auß Sorgfältigste gegen den Zutritt der Lust ge-

Schützt werden, weil er leicht Sauerstoffgas absorbirt. Er ist ein weisses, glänzendes, amorphes, geschmackund geruchloses, voluminöses und elektrisches Pulver,
welches von Aether und Oelen aufgelöst wird, bei
+ 145° erweicht, aber erst bei + 190° zu einem
klaren, gelben Glas schmilzt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Mitte	el der Analysen	Berechnet
C <sup>45</sup>	88,28	88,23
<b>H</b> 36	11,97	11,77,

was mit der Formel C<sup>45</sup>M<sup>56</sup> übereinstimmt. Bei der Analyse eines Dammaryls, welches längere oder kürzere Zeit dem Zutritt der Luft ausgesetzt gewesen war, stellten sich sehr weit vorgeschrittene Oxydationsproducte heraus. Durch Behandlung mit chlorsurem Kali und Salzsäure wurde ein Product erhalten, welches nahezu 34 Proc. Chlor enthielt.

Der in Aether unlösliche Theil des Dammarharzes war grau gefärbt, glänzend, erweichte bei + 205° und schmolz bei + 215°. Er löste sich nicht in Essigsäure, Ammoniak und Kali, dagegen aber in Terpenthinöl und Schwefelsäure. Bei der Analyse wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

Mittel	der Analysen	Berechnet
Cao	86,53	86,96
<b>H</b> 75	11,75	11,75
0	1,72	1,29,

und da sich diese Resultate mit der Formel 2C<sup>45</sup>H<sup>56</sup> + H repräsentiren lassen, so nennt Dulk diesen Theil des Dammarharzes Dammarylhalbhydrat.

Blumenau<sup>1</sup>) giebt an, dass er durch Behandlung Drachenblut mit Salpetersäure.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 127

des Drachenbluts mit sehr schwacher Salpetersäure mehrere Producte von eigenthümlicher Art erhalten habe welche er jedoch nicht genauer studirt het.

Guajacharz.

Schönbein<sup>1</sup>) hat sich mit einer genaueren Erforschung der Umstände beschäftigt, unter welchen eine Lösung von Guajacharz eine blaue Farbe annimmt, und unter welchen sie wieder verschwindet.

Schuncküber Krapp.

Schunck<sup>2</sup>) hat die Krappwurzel untersucht, und dabei Wurzeln angewandt, welche erst wenige Wochen alt waren. Wird diese Wurzel mit siedendem Wasser ausgezogen, die dunkelbraune Flüssigkeit filtrirt und mit einer Säure versetzt, so entsteht ein dunkelbrauner Niederschlag, welcher alle Farbstoffe des Krapps enthält, und welcher überhaupt aus 7 verschiedenen Stoffen besteht, nämlich aus 2 Farbstoffen: Alizarin und Rubiacin (einem neu entdeckten Farbstoff), zwei Harzen, einen Bitterstoff: Rubian, Pecktinsäure, und einem dunkelbraunen Körper, der wahrscheinlich ein oxydirter Extractivstoff ist. Wird dieser dunkelbraune Niederschlag mit Wasser gekocht, so löst sich das Alizarin auf (welches sich jedoch beim Erkalten harzähnlich wieder abscheidet), so wie auch das Rubian und die Pektinsäure. Rückstand hat dann eine hellere Farbe, und beim Umrühren im Sonnenschein bemerkt man darin krystallinische Theile, welche von Rubiacin ausgemacht werden. — Kocht man den dunkelbrannen Niederschlag mit Alkohol, so löst dieser Alizarin, Rubiacin, Rubian, und die beiden Harze auf, während die Pektinsäure und der extractähnliche Körper zurückbleiben. — Beim Kochen des dunkelbraunen Nieder-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 489. LXXV, 351.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 174.

schlags mit verdünnter Salpetersäure werden Alizarin, Rubisn und der extractähnliche Körper zerstört, während Rubiscin, die beiden Harze und Pektinsäure unverändert bleiben, so dass dann der Rückstand, welcher ver der Behandlung ein sehr färbendes Vermögen besass, dieses nach derselben verloren hat.

Um die in dem angeführten dunkelbraunen Niederschlag vorhandenen Körper von einander zu scheiden, so hat Schunck das folgende Verfahren debei angewandt: Nachdem die zur Fällung angevandte Säure mit kaltem Wasser ausgewaschen worden war, wurde der noch feuchte Niederschlag mit Alkohol behandelt. Aus der in der Siedhitze absiltrirten gelbbraunen Lösung schied sich beim Erkalten ein braunes Harz ab. Wenn dann die wieder erhizie Lösung mit Thonerdehydrat behandelt wurde, so schlagen sich Alizarin, Rubian, Rubiacin und ein Theil des Harzes mit der Thonerde nieder, und wurde der Niederschlag mit Alkohol gewaschen und derauf mit einer starken Lösung von kohlensaurem Kali gekecht, so lösten sich in dieser alle die angeführten Körper auf mit Ausnahme des Alizarins. Wird diese Alizarin - Thonerde nun mit siedender Chlorwasserstoffsäure behandelt, so scheidet sich das Alizarin als en Krystellpulver ab, welches durch Umkrystallisiren mit Alkohol gereinigt und dann durch Schlämmen von einem Harz befreit wird, wedurch es zuweilen verunreinigt ist.

Die braunrothe Lösung, womit der Thonerde-Niederschlag gekocht worden ist, wird mit Chlorwasserstellsäure versetzt, welche dann Rubiacin, Rubian und zwei Harze in braunen Flocken daraus abscheidet. Dieser Niederschlag wird mit kaltem Wasser gewaschen, wobei wenn die Säure entsernt worden ist,

das Rubian anfängt sich mit gelber Farbe aufzulösen, und wird nun das Waschwasser verdunstet, so erhält man es in Gestalt eines durchsichtigen gelben Ex-Das Rubian wird darauf von eingemengter Pektinsäure durch Auflösen in Alkohol gereinigt. Der in Wasser unlösliche Theil wird von Rubiacin und zwei Harzen ausgemacht. Man kocht ihn mit einer Lösung von Eisenchlorid oder salpetersaurem Eisenoxyd, worin sich Rubiacin (welches sich dabei jedoch durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft einen bedeutenden Theil nach in Rubiacinsaure verwandek und als solche gelöst wird) und ein von den Harzen, das Alphaharz, auflösen, während das Betaharz in Verbindung mit Eisenoxyd ungelöst zurückbleibt. Wird die Eisenlösung dann mit Chlorwasserstoffsäure vermischt, so schlagen sich Rubiacin, Rubiacinsäure und das Alphaharz nieder, welche darauf durch Behandeln mit siedendem Alkohol von einander getrennt werden, indem dabei die Rubiacinsäure aufgelöst bleibt, so dass sie nun durch Auflösen in kohlensaurem Kali und Krystallisiren des gebildeten rubiacinsauren Kali's gereinigt werden kann. Das Rubiacin kann nur schwierig durch Umkrystallisiren von dem Alphaharze gereinigt werden; man kann aber das letztere dadurch rein erhalten, dass man das Gemenge von beiden Körpern mit siedendem Wasser behandelt, indem dabei das Harz zu dunkelbraunen Tropfen schmilzt, welche niedersinken, während das Rubiacin aufgeschlämmt bleibt und abgegossen werden kann.

Den Theil des dunkelbraunen Niederschlags, welcher bei der Behandlung mit siedendem Alkohol ungelöst bleibt, giebt die Pektinsäure, wenn man ihn mit siedendem Wasser auszieht. Dabei bleibt ein dunkelbrauner Körper zurück, welcher beim Verbren-

nen viele Asche zurücklässt. Er kann mit kaustischem Kali ausgezogen und aus diesem mit einer
Sture wieder niedergeschlagen werden. Schunck
betrachtet diesen braunen Körper als einen auf Kosten der Lust metamorphosirten Extractivstoff.

Die Flüssigkeit, woraus ursprünglich der dunkelbraune Niederschlag durch eine Säure abgeschieden worden ist, wird mit Kalk neutralisirt, wenn Oxalsture zur Fällung angewandt worden war. Der ge-Mite oxalsaure Kalk wird abfiltrirt, die Flüssigkeit im Wasserbade verdunstet, wobei zuletzt ein dunkelbrauner Syrup bleibt, der nicht trocken wird, und welcher beim Wiederauflösen in Wasser ein dunkelbraunes Pulver ungelöst zurücklässt. Ein solches unlösliches Palver bildet sich jedes Mal, wenn man den Syrup verdunstet und wieder auslöst, weshalb Schunck der Ansicht ist, dass es sich durch den Einfluss der Last bilde. Der Syrop lässt beim Verbrennen eine Asche zurück, deren in Wasser löslicher Antheil hauptsächlich von Kali ausgemacht wird, verbunden mit Kohlensäure, Schwefelsäure und Salzsäure, sowie auch von Spuren von Kalkerde und Talkerde, während der in Wasser unlösliche Antheil davon besteht aus kohlensaurer Kalkerde, kohlensaurer Talkerde, Thonerde, phosphorsaurem Kalk und phosphorsaurer Talkerde. Die Lösung des Syrups in Wasser reagirt sauer, und Schunck glaubt, dass diese Reaction von Phosphorsaure herrühre. Er enthält weder Gerbstoff noch Gummi. Beim Kochen mit Salzsäure oder Schwefelsäure scheidet er einen dunkelgrünen Niederschlag ab. Setzt man essigsaures Bleioxyd zu der Lösung des Syrups, so entsteht ein dunkelbrauner Niederschlag. Wird dieser absiltrirt, die Flüssigkeit durch Schweselwasserstoff von überschüssigem Blei besteit,

und dann verdunstet so erhält man einen gelben Rückstand, welcher nicht trocken erhalten werden kann, und welchen Schunck mit Kuhlmann's Kanthin oder Runge's Krappgelb für identisch hilt. Zucker zeigte sich nicht darin; inzwischen giebt Schunck an, dass er Alkohol erhalten habe, als er eine mit Hefe behandelte Lösung von Krapp destillirte.

Aus der mit siedendem Wasser ausgezogenen Krappwurzel kann mit Kali Pektinsäure und mit Salzsäure oxalsaure Kalkerde ausgezogen werden, zugleich mit geringen Quantitäten von Thonerde, Eisenexyd, phosphorsaurem Kalk und phosphorsaurer Talkerde. Aus dem Rückstande, welchen Salzsäure hinterlassen hatte, kann durch Kali Alizarin, Pektinsäure, Betaharz und Rubiacinsäure ausgezogen werden. Der Rückstand von der Behandlung mit Kali wird endlich von Pflanzenfaser ausgemacht.

Alizarin.

Das Alizarin schießst aus seiner Lösung in Alkehol in langen, durchsichtigen, braunen, glänzenden Prismen an. Beim Erhitzen auf Platinblech schmitzt es und verbrennt darauf mit Flamme. Bei + 1009 verliert es Wasser und bei + 2150 füngt es an sich zu sublimiren; aber bei dieser Sublimation wird ein bedeutender Theil davon zerstört. Das sublimirte Alizarin hat eine hellere Farbe, als vorher, aber doch dieselbe Zusammensetzung. Von Wasser wird es mit gelber Farbe aufgelöst, und enthält das Wasser Alkalien oder Erden, so wird die Lösung roth. Alkohol bildet damit eine gelbe Lösung, und setzt man Wasser oder eine Säure zu dieser Lösung, so wird das Alizarin daraus abgeschieden. Aether löst es mit gelber Farbe auf. Wird Alizarin in Wasser angerührt und Chlor bineingeleitet, so wird die Farbe mehr rein gelb, und Alkalien lösen es dann auf, ohne

sich besonders zu fälben, und beim Erhitzen giebt es dann ein farbloses Sublimat. Salzsäure verändert es nicht. Concentrirte Schwefelsäure lüst es mit dunkolbrauser Farbe auf, aber Wasser scheidet es darsus wieder ab. Durch verdünnte Salpetersäure und durch siedendes salpetersaures Eisenoxyd oder Eisenchlerid wird es in Alizariusäure verwandelt. Von chromsaurem Kali und Schwefelsäure wird es im Sieden zersetzt. Goldchlorid wird dadurch erst nach einem Zusatz von Kali reducirt. Von kaustischem und kohlensaurem Kali wird es mit Purpurfarbe aufgelöst, aber die Verbindung kann nicht krystallisirt erhalten werden. Die Lösung des Alizarius in Ammoniak giebt das letztere beim Verdunsten ab. Chlorbarium und Chlorcalcium bildet die Lösung in Ammoniak purpurfarbige Niederschläge. Das Alizarin wird aus seiner Lösung in Alkohol durch Thonerdehydrat ausgefällt und die schön rothe Verbindung nimmt beim Behandeln mit Kali eine mehr Purpurfarbe an, ohne dass sie sich zersetzt. Wird das Alizarin in Wasser mit Zeug gekocht, so nimmt dieses den Farbstoff vollständig auf, und da dieses mit keinem anderen Bestandtheil des Krapps der Fall ist, so glaubt Schunck, dass Runge's Krapp-Purpur and Krapp-Roth nur ungleiche Gemenge von Alizarin und Harz gewesen seyen. Die Verbindung des Alisarins mit Bleioxyd, welche beim Vermischen der Lösung desselben in Alkohol mit neutralem essigsaurem Bleioxyd erhalten wird, zeigte sich bei der Analyse zusammengeseizt aus:

	Gefu	ınden	Berechnet 37,57
C1+	37,51	36,95	
H4	1,67		1,78
05	11,70	11,65	10,75
Рb	49,12	49,79	49,90.

wonach Schunck die Formel für das wasserfreie Alizarin = C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>O<sup>3</sup> außtellt. Das aus Alkohol krystallisirte Alizarin wird dagegen von C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>O<sup>5</sup> + 4H ausgemacht. Von den 4 Atomen Wasser darin gehen 3 Atome beim Brhitzen bis zu + 100° weg. Das bis zu + 100° erhitzte, so wie auch das sublimirte Alizarin fand Schunck nach der Formel C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>O<sup>3</sup> + H zusammengesetzt, indem die Analysen folgende Resultate gaben:

	Bis zu	+ 1009	o erhitzt	Sabi	imirt	Berechnet
C14		-		69,48	69,73	69,42
H5	3,88	4,04	4,11	3,75	3,71	4,13
04	27,03	26,81	26,75	26,77	26,56	26,45.

Die Verbindung des Alizarins mit Kalk gab bei der Analyse 18,30 und 18,58 Procent Kalk (die Rechnung fordert 19,06 Proc.), so dass sie der Formel CaHC14H4O5 entspricht. Die Verbindung desselben mit Baryt gab bei der Analyse 38,03 Proc. Baryt (die Rechnung giebt 38,78 Proc.), und sie entspricht der Formel BaHC14H4O5. Beide Verbindungen verlieren nicht bei + 100° das in der Formel angedeutete Wasseratom.

Alizarinsäure.

Die Alizarinsäure wird sowohl durch Einwirkung von verdünnter Salpetersäure auf Alizarin als auch durch Kochen desselben mit salpetersaurem Eisenoxyd oder auch Eisenchlorid gebildet. Zur Darstellung derselben ist es jedoch nicht erforderlich, ein reines Alizarin anzuwenden. Am besten wird sie auf die Weise erhalten, dass man Alizarin oder Garancin (d. h. den mit Schwefelsäure oder Salzsäure behandelten und darauf mit Wasser ausgezogenen Theil der Krappwurzel) mit Salpetersäure von 1,20 specif. Gewicht in der Wärme behandelt, bis sich dabei keine

rothe Dämpse mehr entwickeln, woraus aus der Flüssigkeit Oxalsäure und Alizarinsäure auschiessen. Man löst beide in warmem Wasser, sättigt die Lösung mit Kalk, filtrirt den gebildeten oxalsauren Kalk ab, setzt Selpetersäure hinzu und verdunstet sie, woraus dann die Alizarinsäure daraus anschiesst. Man löst sie wieder in Wasser aus, entsärbt die Lösung mit Thierkohle und verdunstet, woraus sie nun in grossen sarblosen Krystallen anschiesst. Sollte sie auch jetzt noch nicht sarblos aussallen, so behandelt man ihre Lösung mit Chlorgas.

Die Alizarinsäure krystallisirt in grossen rhombischen Tafeln und bildet mit Wasser eine Lösung, welche sauer schmeckt und reagirt. Sie schmilzt beim Erhitzen auf Platinblech und verbrennt dann mit russender Flamme. In einem Glasrohr erhitzt schmilzt sie und verflüchtigt sich dann ohne Rückstand, aber verwandelt in Pyroalizarinsäure. Alizarinsaure wird nicht durch Chlorgas zersetzt. Von concentrirter Schwefelsäure wird sie aufgelöst, md die Lösung entwickelt beim Erhitzen Dämpfe, welche sich zu weissen Nadeln condensiren, und welche Schunck als Pyroalizarinsäure betrachtet. Sie löst sich leicht in kaustischen und kohlensauren Alkalien. Die Lösung in Ammoniak fällt nicht Chlorbarium und Chlorcalcium. Ihre Lösung fällt Eisenchlorid mit gelber und Bleizucker mit weisser Farbe; salpetersaures Silberoxyd giebt erst nach einem Zusatz von Ammoniak einen weissen Niederschlag, welther einige Zeit nachher krystallinisch wird. Essigsaures Kupferoxyd giebt nach einem Zusatz von Amwowiak einen hellblauen Niederschlag. Beim Erhitzen mit Kalk entwickelt sie ein gelbes Oel, welches dem Benzin ähnlich ist, und welches nach einiger Zeit

fest wird. Ihr Kalisalz bildet eine zersliessliche Masse. Das Kalksalz krystallisirt in grossen glänzenden Prismen. Das Barytsalz bildet glänzende Nadeln. Das Silberoxydsalz löst sich in siedendem Wasser und schiesst daraus beim Erkalten in Krystallen an. Das Ammoniaksalz krystallisirt beim Verdunsten in platten Tafeln, welche ein saures Salz zu seyn scheinen. Bei der Analyse wurde die Alizarinsäure zusammengesetzt gesunden aus:

Gefunden Aeq. Berechn. Aeq. Berechn. C 57,20 57,61 57,10 57,92 14 57,93 14 57,54 H 3,83 4,00 4,03 3,81 5 3,44 6, 4,11 O 38,97 38,39 38,87 28,27 7 38,63 7 38,35

Schunck repräsentirt sie mit der Formel C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>O<sup>6</sup> + H, aber ich glaube, dass sie näher mit der Formel C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>O<sup>6</sup> + H übereinstimmt, in welchem Falle sie sich dadurch gebildet hat, dass 1 Atom Alizarin mit 2 Atomen Sauerstoff und den Elementen von 1 Atom Wasser in Verbindung getreten ist.

Das Bleioxydsalz wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden		Aeg.	Berechnet	Aeq.	Berechnet	
C	23,79	23,27	14	23,37	14	23,31
Ħ	1,52	1,46	4	1,11	5	1,39
0	13,15	13,93	6	13,37	6	13,32
Рb	61,54	61,34	2	62,15	· 2	61,98

Die Formel  $\dot{P}b^2C^{14}H^4O^6$  ist von Schunck und die  $= Pb^2C^{14}H^5O^6$  ist von mir berechnet worden.

Das Barytsaks verliert bei + 100° nichts an Gewicht; und es scheint nach einer Bestimmung des Gebalts an Baryt darin 2 Atome Baryt und 1 Atom Wasser auf 1 Atom wasserfreie Säure zu enthalten.

Pyroalizarin-... Die Pyroalizarinsdure, deren Bereitung im Vor-saure.

hergehenden angestahtt worden ist, lüst sich in siedendem Wasser, abet sie scheint dabei in Alizarinstare überzugehen. Die procentische Zusammensetung der sreien Säure : wurde solgendermaassen gefanden:

Gefunden		Aeq.	Berechet	Aeq.	Berechnet	
C	64,04	•	_	63,87	•	•
H	2,98	3,17	7	2,66	9	3,39
0	32,98	32,84	11	33,48	11	33,21,
•	•					

so dass ihre Zusammensetzungsformel entweder C<sup>28</sup>H<sup>7</sup>O<sup>11</sup> oder C<sup>28</sup>H<sup>9</sup>O<sup>11</sup> ist. Ob darin ein Gehalt an Wasser vorhanden ist, kann noch nich! entschieden werden. Ihre Bildung scheint dadurch stattgefunden zu haben, dass aus 2 Atomen wasserhaltiger Alizarinsäure die Elemente von 3 Atomen Wasser, ausgetreten sind.

Das Rubiacin, desson Bereitungsweise aus der der Krappwarzel im Vorhergehenden mitgetheilt worden ist, wird jedoch nur dadurch rein erhalten, dass man einen Ueberschuss von Schweselwasserstoffgas in eine alkalisch gemachte Lösung von rubiacinsaurem Kali einleitet. Nach vollendatem Einleitem wird Chlorbarium zugesetzt, wodurch sich Rubiacin-Baryt niederschlägt, welcher eine Purpurfarbe besitzt, und welcher nach dem Auswaschen mit kaltem Wasser durch Chlorwasserstoffsäure zersetzt wird, wobei das Rubiacin ungelöst bleibt, welches dann mit Alkobol einige Male umkrystallisirt wird. Es krystallisirt aus dem Alkohol in glänzenden Tafeln oder Nadeln, welche eine mehr grüne als rothe Farbe haben. Sie schnelzen beim Erhätzen, und können zu gelben Schuppen sublimirt werden. Sie lösen sich in siedendem Wasser auf, und siedender Alkohol löst mehr davon auf, als kalter; Wasser scheidet sie in Flocken

Das Rubiacin wird: von concentrirter darans ab. Schwefelsäure aufgelöst, die Lösung schwärzt sieh nicht beim Erwärmen, und zugesetztes Wasser scheidet es daraus wieder ab. Es wird durch concentrirte Salpetersäure zersetzt, aber aus der Lösung in einer siedenden verdünnten Salpetersäure setzt es sich unverändert wieder ab. Durch Kochen mit salpetersaurem Eisenoxyd und Eisenchlorid verwandelt es sich in Rubiacinsäure, aber dieses sindet nicht statt, wenn man es mit schwefelsaurem Eisenoxyd kocht. Beim Kochen mit kohlensaurem Kali löst es sich mit blutrother Farbe auf, und in kaustischen Alkalien mit Purpurfarbe. Seine Lösung in Ammoniak giebt mit Chlorbarium und Chlorcalcium schmutzig rothe Niederschläge. Die Lösung des Rubiacins in Alkohol wird durch eine Lösung von Bleizucker in Alkohol dunkolroth gefärbt. Thonerdehydrat schlägt es aus seiner Lösung in Alkohol vollständig und orangefarbig nieder. Kocht man ein gebeiztes Zeug in Wasser, worin Rubiacin aufgeschlämmt worden ist, so färbt es sich nur unbedeutend dadurch. Schunck glaubt, dass Runge's Krapp-Orange nichts anderes als unreines Rubiacin sey. Nach einer Analyse des bei + 1000 getrockneten Rubiacias wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C21	67,01	67,63
$\mathbf{H}_{9}$	3,28	3,27
010	29,71	29,10,

wonach Schunck dasselbe mit der Formel C<sup>2</sup> H<sup>9</sup>O<sup>10</sup> repräsentirt; aber diese Formel ist micht durch die Analyse irgend einer seiner Verbindungen controlirt worden.

Rubiacinsäure. Die Rubiacinsäure scheint nicht in dem Krapp zu

präexistiren. Hre Bildungsweise ist im Vorhergehenden angegeben worden. Sie scheidet sich aus ihrem Kalisalze in Gestalt eines citronengelben Pulvers ab, wenn dasselbe mit Salzsäure versetzt wird. Sie kann nicht krystallisirt erhalten werden. Von siedendem Wasser und Alkohol wird sie nur in geringer Menge aufgelöst. Sie schmilzt beim Erhitzen und die Dämpfe davon condensiren sich zu einem Oel, welches aber nicht beim Erkalten krystallisirt. Sie löst sich in kalter concentrirter Salpetersäure und Wasser scheidet sie daraus wieder ab; hat man aber die Lösung erwärmt, so wird sie durch Wasser nicht mehr daraus abgeschieden. Durch concentrirte Salpetersäure wird sie zersetzt. Chromsaures Kali und Schwefelsäure verändern sie nicht. Eisenchlorid löst sie mit rothbrauner Farbe auf. Ein gebeiztes Zeug wird nur wenig dadurch gefärbt. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunde <b>s</b>				Berechnet	
C51	57,21 57,57 57,08			57,76	
H8	2,48	2,45	2,49	2,48	
016	40,31	39,98	40,43	39,76.	

Dieses Resultat entspricht der Formel C<sup>52</sup>H<sup>7</sup>O<sup>15</sup> + H, welche durch die Untersuchung des

Rubiacinsauren Kali's bestätigt erscheint. Dieses Salz krystallisirt in ziegelrothen Nadeln und Prismen, löst sich in Wasser und Alkohol mit blutrother Farbe, und die Lösung in Wasser nimmt eine Purpurfarbe an, wenn man sie mit kaustischem Kali vermischt. Beim Erhitzen wird es mit schwacher Explosion zersetzt. Die Analyse desselben gab folgende Resultate:

	Geft	Berechnet	
C <sup>51</sup>	51,50	51,82	31,63
H7	2,29	2,55	1,94
$0^{15}$	33,09	32,47	33,31
Ķ	13,12	<b>13,16</b>	13,12,

welche mit der Formel K + C<sup>3</sup> H<sup>7</sup>O<sup>15</sup> übereinstimmen.

Dieses Kalisalz giebt mit Chlorcalcium einen orangefarbigen und krystallinischen, mit Chlorbarium und Alaun einen gelben, und mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen grünen Niederschlag. Eisenchlorid färbt die Lösung des Kalisalzes rothbraun, während nur ein geringer ähnlich gefärbter Niederschlag entsteht. Bleizucker giebt einen rothen und Kupfervitriol einen dunkelrothen Niederschlag. Salpetersaures Silberoxyd giebt einen gelben Niederschlag, der sich nicht beim Kochen verändert. Zinnchlorür fällt schmutzig gelb, Zinnchlorid hellgelb, salpetersaures Quecksilberoxydul gelb und Quecksilberchlorid gelb und krystallinisch. Goldchlorid bildet einen gelben Niederschlag, der sich im Sieden nicht verändert, und welcher von Kalilauge mit Purpurfarbe aufgelöst wird.

Rubian.

Das Rubian, dessen Bereitung ebenfalls im Vorhergehenden angegeben worden ist, bildet den in Krapp vorkommenden bitteren Bestandtheil. Es ist durchsichtig und gelb gefärbt, aber in dickeren Massen sieht es dunkelbraun aus. Seine Lösung in Wasser hat eine gelbe Fanbe; sie sohmeckt bitter und gelatinirt beim Erkalten, wenn sie concentrirt ist. Beim Erhitzen in einem Rohr schmilzt es, und es entwickelt dann Dämpfe, welche sich beim Erkalten zu Krystallen condensiren, die viele Aehnlichkeit mit dem Rubiacin haben. Von concentrirter Schwesel-

sture wird es mit rother Farbe aufgelüst, und die Lösung schwärzt sich beim Erhitzen unter Entwickelung von schwestiger Säure. Durch Salpetersäure wird es zerstört. Die Lösung in Wasser wird durch alle Sauren gelb gefällt, durch Kalkwasser und Barytwasser roth, durch Eisenchlorid rothbraum, durch Bleizucker braun, durch salpetersaures Silberoxyd flockig, aber sie wird nicht gefällt durch Sublimat, Gallapfelinfusion und durch Leimlösung. Alkalien bilden damit eine rothe Lösung, die beim Kochen mit Kali Ammoniak entwickelt, woraus folgt, dass es Sickstoff in seiner Zusammensetzung enthält. Ein gebeiztes Zeug wird kaum dadurch gesärbt. Verdunstet man seine Lösung in Wasser, so scheidet sich ein harzähnlicher Körper daraus ab, welcher Aehnlichkeit mit dem Alphaharz zu haben scheint, aber es scheint sich dabei auch Rubisein zu bilden.

Das Alphaharz ist dunkelbraun oder rothbraun. Alphaharz. und sprode. Es erweicht bei + 650, schmilzt bei + 1000 und löst sich nur unbedeutend in Wasser auf. Von Alkohol wird es mit Orangefarbe aufgelöst und die Lösung röthet nicht Lackmus. Von concentrirter Schweselsäure wird es aufgelöst und durch Wasser daraus in gelben Flocken niedergeschlagen. Kaustische und kohlensaure Alkalien lösen es mit Perpurfarhe auf. Die Lösung in Ammoniak gieht mit Chlorbarium und Chlorcalcium purpurferbige und mit Aleun und salpetersaurem Silberoxyd schmutzig rothe Niederschläge. Nach dem Verdunsten enthält sie nur noch wenig Ammoniak. Eisenchlorid löst es mit rothbrauner Farbe auf, aber es wird durch Sauren daraus wieder abgeschieden. Leitet man Chlor in die Lösung desselben in einem Alkali, so wird sie farblos, und Säuren scheiden nachher daraus

nichts ab. Bin gebeiztes Zeug wird wenig dadurch gefärbt, und es scheint, als wenn die Gegenwart desselben beim Färben einen nachtheiligen Binauss ausäbe, weil die ungebeizten Theile eine schlechte gelbe Farbe annehmen.

Betaharz.

Das Betahars setzt sich aus einer siedenden Lösung in Alkohol als ein hellbraunes Pulver ab. Es erweicht erst bei + 100°, löst sich unbedeutend und mit gelber Farbe in siedendem Wasser auf. Die Lösung in Alkohol ist dunkelgelb und röthet Lackmus. Von concentrirter Schwefelsäure wird es aufgelöst und durch Wasser wieder daraus niedergeschlagen. Kaustische und kohlensaure Alkalien lösen es mit schmutzig rother Farbe auf, und Chlor zerstört die Farbe. Die Lösung in Ammoniak giebt mit Chlorbarium und Chlorcalcium schmutzig gelbe Niederschläge. Gegen gebeiztes Zeng verhält es sich ähnlich wie das Alphaharz.

Pektinsäure.

Die Pektinsäure in dem Krapp ist in Betreff ihrer Verhältnisse nicht genauer untersucht worden, und was unter diesem Namen als Bestandtheil angegeben worden ist, scheint einer weiteren Untersuchung zu bedürfen.

Xanthin.

Der Theil des Krapps, welcher Xanthin genannt worden ist, lässt beim Verbrennen viele Asche zuräck, welche aus kohlensaurem Kalk, kohlensaurer Talkerde und kohlensaurem Kali besteht. Er löst sich in Alkohol auf, aber nicht in Aether. Beim Kochen mit baustischem Kali entwickelt er Ammoniak. Die Lösung desselben wird nicht durch gewisse Reagentien gefällt.

Schunck ist der Ansicht, dass des Alizarin die Ursache der schönen Farbe sey, welche der Krapp hervorbringt, und er vermuthet selbst, dass die übrigen im Krapp vorhandenen. Körper nachtheilig auf die Farbe einwirken. Was die Behandlung des Krapps mit Kalk anbetrifft, so hält er sie für zweckmässig, weil sich derselbe mit der Pektinsäure, dem Rubiacia und den Harzen verbindet. In Rücksicht auf das bekannte grössere fürbende Vermögen des Garancias ist Schunck der Ansicht, dass dieses von der Behandlung des Krapps mit warmer Schwefelsäure in sofern herrühre, dass diese Säure den Theil des Farbsteffs, welcher mit Kalkerde und Talkerde verbunden ist, frei macht, so wie auch davon, dass das beim Färben nachtheilig einwirkende Xanthin durch das Waschen ausgezogen worden sey.

Higgin 1) hat sich ebensalls mit der Ersorschung Higgin über der Farbstoffe im Krapp beschäftigt. Er glaubt, dass darin drei Farbstoffe enthalten wären: ein gelber, Xanthin; ein orangegelber, Rubiacin, und ein rother, Alizarin. Aber er stimmt darin nicht mit Schunck therein, dass das Alizarin nur die alleinige Ursache des färhenden Vermögens des Krapps sey. Im Uebrigen hält er das Verfahren nicht für das richtige, nach welchem man den Krapp auf die Weise untersucht, dass man ihn mit Wasser auskocht, weil dadurch Metamorphosen veranlasst werden, welche nicht stattfinden, wenn man das Extrahiren mit kaltem oder lauwarmem Wasser aussührt. Nachdem Higgin den Krapp auf einem Filtrum mit siedendem Wasser ausgezogen hat, setzt er Schwefelsäure zu der Lösung, wodurch Rubiacin, Alizarin und ein wenig Pektin deraus niedergeschlagen werden.

Die davon absiltrirte Flüssigkeit enthält Xanthin mit Spuren von Alizarin, Rubiacin, Zucker und Salze

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXIII, 282.

von einigen organischen und unorganischen Säuren; sie wird mit kohlensaurem Natron neutralisirt, daras mit Thonerdehydrat vermischt und mit diesem eine halbe Stunde lang einer Temperatur von + 550 ausgesetzt, wobei die vorhandenen geringen Mengen von Rubiacin und Alizarin sieh daraus abscheiden. Dam wird Barytwasser zugesetzt, um Phosphorsaure und Schweselsäure auszusüllen, und hieraus wird das Xanthin mit basischem essigsaurem Bleioxyd daraus nie-Der Xanthin-Niederschlag wird mit dergeschlagen. Wasser angerührt und Schweselwasserstoff hineingeleitet, wodurch Xanthin und Schwefelblei abgeschieden erhalten werden, aus welchem Gemenge das erstere durch Kochen mit Wasser ausgezogen werden kann. Die gelbe Lösung wird verdunstet, nachdem, wenn es erforderlich ist, Barytwasser zugesetzt worden ist, und der trockne Rückstand mit absoluten Alkohol ausgezogen, welcher reines Xanthin auszieht. Nach dem Verdunsten der Alkoholiösung bleibt das Xanthin als eine dunkelbraune, gummiartige, zersiessliche Masse zurück. Das Xanthin löst sich mit gelber Farbe in Wasser auf, und die Lösung schmeckt bitter, adstringirend und süss. Von Alkohol wird es leicht aufgelöst, aber wenig von Aether. lösen es mit Purpurfarbe auf. Die Lösung des Xanthins giebt mit Alson einen dunkelrothen Niederschlag. Durch Säuren wird die Lösung heller, aber es entsteht dadurch kein Niederschlag darin. Eine charakteristische Bigenschaft des Xanthins besteht darin, dass wenn man die Lösung desselben mit Schwefelsaure oder Salzsaure kocht, sich ein grunes Palver daraus niederschlägt. Das Xanthin wird nicht durch neutrales aber wohl durch basisches essigsaures Bleioxyd gefällt. Von concentrirter Schwefelsäure wird

das Xanthin mit erangegelber Farbe ausgelöst, und Wasser schlägt es daraus wieder in gelben Flocken nieder, die sich in Ammoniak mit schön carminrether Farbe lösen, und welche Higgin für Rubiacin hält. Kocht man die Lösung in Schweselsäure, so särbt sie sich braun, und Wasser scheldet dann ein braunes Pulver daraus ab. Das Xanthin theilt gebeintem Zeuge keine oder nur eine unbedeutende Farbe mit, sondern die Thonerde färbt sich nur gelb.

Den Niederschlag von Rubiacin, Alizaria und Pektin, welcher durch Schweselsture in dem Wasserextrat von Krapp hervorgebracht wird, vermischt Higgin mit seiner gleichen Gewichtsmenge Kalk und kecht die Mischung, bis die Flüssigkeit schwach roth geworden ist. Wird die dann absiltrirte Flüssigkeit mit Schweselsäure vermischt, so entsteht ein grüngelber Niederschlag, welcher Rubiaein entbält, das mit Alkohol deraus ausgezogen und aus diesem durch Verdunsten krystallisirt erhalten werden kann. Dieses Rubincin stimmt in mehreren seiner Eigenschaften mit dem von Schunck überein, aber es löst sieh in einer siedenden Alaunlösung mit orangegelber Farbe auf. In einer warmen, mit Ammeniak versetzten Lösung von schwefelsaurem Ammoniumexyd löst es sich auf, und es kann dadurch von Alizarin getrennt werden, weil dieses darin fast unlöslich ist.

Das Alizarin bleibt in Verbindung mit dem Kalk unauslöslich, und es kann von dem Kalk durch Salzsäure abgeschieden werden, indem man es dann mit Alkohol auszieht und mit diesem umkrystallisirt. Um das Alizarin in grösserer Menge aus dem Krapp auszuziehen, empsiehlt Higgin folgendes Versahren: Der Krapp wird mit siedendem Wasser ausgezogen, der Rückstand, welcher hauptsächlich von Alizarin

und Rubiacin ausgemacht wird, mit einer schwachen Lösung von Alaun gekocht, um daraus das Rubiacin auszuziehen, und hierauf mit einer concentrirten Lösung von Alaun gekocht, um das Alizarin aufzulösen, welches nun aus dieser Lösung durch Schwefelsäure niedergeschlagen wird.

Nach dieser Mittheilung der Bereitungsweise der im Krapp vorhandenen Farbs'offe geht Higgin zur Beschreibung einiger Versuche über, um darzulegen, dass das Xanthin im Krapp der Bestandtheil ist, woraus zuerst Rubiacin und darauf Alizaria gebildet werden. Diese Metamorphose des Xanthins geht am besten vor sich, wenn man den Krapp mit ein wenig Wasser durchfeuchtet und dann einer Temperatur von + 66 - 720 aussetzt, und sie scheint durch einen im Krapp vorhandenen Stickstoff-hakigen Körper bedingt zu werden, aber es glückte Higgin nicht, diesen Körper in reinem Zustande darzusteller. Diese Ansicht von der Umsetzung des Xanthins soll auch durch das Verfahren unterstützt werden, welches beim Färben mit Krapp angewandt wird, indem man diesen Process in einer niedrigen Temperatur anfängt; die man darauf allmälig erhöht, wobei dann das Färben zunächst die Folge des in dem Krapp schon vorhandenen Alizarins ist, während es nachher auf Kosten des Alizarins weiter fortschreitet, welches durch die Metamorphose des Xanthins hervorgebracht wird.

Der in dem Krapp vorhandene unkrystallisirbare Zucker wird nach Higgin erhalten, wenn man die Flüssigkeit, woraus das Xanthin ausgefällt worden ist, und welche man durch Schwefelsäure von überschüssigem Blei befreit hat, zur Trockne verdunstet, den Rückstand in Alkohol auflöst, die Lösung mit

Thierkoble entfärbt, filtrirt und im Wasserbade verdunstet, wobei dann der Zucker fast farblos zurückbleibt

Higgin glaubt, dass die von Schunck in dem Krapp angegebenen Harze nicht darin präexistiren, sondern dass sie sich durch das Kochen gebildet hätten, was Schunck zum Ausziehen des Krapps anwandte.

Ausser diesen beiden Chemikern hat auch Debus 1) Debus über eine Untersuchung des Krapps vorgenommen, und dazu einen Krapp von Seeland angewandt. Nachdem er diesen Krapp 3 bis 4 Mal mit seiner 15-20 fachen Gewichtsmenge Wassers ausgekocht hatte, kochte er die filtrirten und schwach gesärbten Lösungen mit Bleioxydhydrat, wobei sich ein Theil des Bleioxyds auflöste, während ein anderer Theil ungelöst blieb, in Gestalt einer rothbraunen Verbindung desselben mit den Farbstoffen. Die Lösung war rein gelb.

Der ungelöste Bleiniederschlag wurde durch Schwefelsäure zersetzt, wobei sich ein ungelöstes Gemenge von schwefelsaurem Bleioxyd und dem Farbstoff bildete, welches mit Alkohol im Sieden ausgezogen wurde. Das hierbei zurückbleibende schweselsaure Bleioxyd war jedoch gefärbt, was von einem dankelbraunen Körper herrührte. Die Lösung in Alkohol wurde in 2 Theile getheilt, nämlich 1) in den Theil, welcher durch Kochen mit geglühetem Zinkoxyd ausgefällt wurde, und 2) in den, welcher dabei aufgelöst blieb. Debus hat sich hauptsächlich mit dem Zink-Niederschlage beschäftigt.

Nachdem dieser mit Zinkoxyd zuerst in der Kälte und darauf im Sieden hervorgebrachte Niederschlag Krapp.

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LXVI, 351. Smabergs Jahres-Bericht. II.

mit Alkohol ausgewaschen worden war, wurde er durch Schweselsäure zersetzt, wobei sich das Zinkoxyd auslöste, und der Farbstoff ungelöst zurückblieb. Beim Behandeln dieses Farbstoffs mit Aether löste sich ein Theil davon auf, und wurde der ungelöste Theil mit Alkohol behandelt, so löste dieser wiederum einen Theil davon auf, welcher sich beim Auskochen in braunen Flocken wieder abschied, die sich bei der Analyse zusammengesetzt zeigten aus:

Ceo	Gef	Berechnet	
	64,89	65,32	65,09
H55	5,91	6,07	5,95
020	29,20	28,61	28,96

Die Aetherlösung wurde mit Zinkoxyd behandelt, wobei in dem Aether ein Fett aufgelöst blieb; und wurde darauf der gebildete Zinkniederschlag durch Schweselsäure zersetzt, der dabei ungelöst bleibende Farbstoff ausgewaschen, und dann so lange mit einer starken Lösung von Alaun gekocht als sich beim längeren Stehen noch etwas daraus absetzte, so wurde ein Körper ausgezogen, welcher sich aus der Lösung ansangs braunroth und nachher mit rein gelber Farbe absetzte. Der gelbe Körper wurde nun mit verdünnter Salzsäure behandelt, welche daraus Thonerde auflöste, und dann mit Alkohol umkrystallisirt, wodurch er in Gestalt von langen gelbrothen Nadeln erhalten wurde, welche Deb us Lisarinsäure nennt.

Die Alaun-Lösungen, aus denen sich die Lizarinsäure abgesetzt hat, besitzen eine gelbe Farbe, und
Schwefelsäure scheidet daraus einen Farbstoff ab,
der sich nach dem Auswaschen mit verdünnter
Salzsäure in seiner 150 — 200fachen Gewichtsmenge
heissem Alkohol auflöst und daraus in langen rothen

Nadeln krystallisirt erhalten wird. Dieser Farbstoff ist von Debus Oxylisarinsäure genannt worden.

Die Blei-haltige Lösung welche durch die Behandlung des Krapp-Decocts erhalten wurde, giebt nach dem Verdunsten bis zur Syrupconsistenz mit Alkohol einen Niederschlag, welcher Bleioxyd in Verbindung mit einer Säure emhält, deren Ammoniaksalz die Lösungen von essigsaurem Bleioxyd und von Salzen der alkalischen Erden fällt. Die Alkohollösung enthält Zucker und einen gelben Körper, welcher nicht rein dargestellt werden konnte, der aber beim Kochen mit Salzsäure die Flüssigkeit grün färbt und sich als eine dunkelgrüne, flockige Masse abscheidet, welche in Wasser und Spiritus unlöslich ist, sich durch Kali roth aber durch Säuren wieder grün fürbt, und welcher mit Salpetersäure interessante Zersetzungsproducte giebt.

Das Decoct des Krapps mit Wasser enthält ausserdem viel Gyps, schwefelsaures Kali, phosphorsauren Kalk, Chlorkalium, Kieselsäure und Thonerde.

Die Lizarinsäure schiesst aus ihrer Lösung in Lizarinsäure. Alkohol beim langsamen Verdunsten in grossen Nadeln an. Von Alkohol und Aether wird sie leicht aufgelöst, so wie leichter in kaltem als in warmem Wasser. In einer siedenden Lösung von Alaun löst sie sich schwierig auf und setzt sich daraus beim Erkalten wieder ab. Concentrirte Schwefelsäure löst sie mit blutrother Farbe auf und Wasser schlägt sie daraus unverändert wieder nieder. Ihre Salze sind roth oder violett, in Wasser und in Alkohol unlöslich. Sie schmitzt beim Erhitzen und sublimirt sich dann zu rethgelben Nadeln. Verdünnte Salpetersäure und Chlor scheinen keine Wirkung darauf auszuüben. Von chromsaurem Kali und Schwefelsäure wird sie

aufgelöst und verändert. Nach dem Trocknen bei + 120° wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden				Berechnet
C50	68,95	68,98	62,98	68,70
H 10	3,79	3,80	3,78	3,81
$0_{0}$	27,26	27,22	27,20	27,50,

wonach ihre Zusammensetzung durch die Formel C<sup>30</sup>H<sup>8</sup>O<sup>7</sup> + H repräsentirt zu werden scheint.

Lizarinsaures Bleioxyd schlägt sich mit violetter Farbe nieder, wenn man eine mit Essigsäure schwach sauer gemachte Lösung von Lizarinsäure in Alkohol mit einer geringeren Menge von essigsaurem Bleioxyd vermischt. Es ist in Wasser unlöslich, aber auflöslich in Essigsäure und in Kali. Es kann bis zu + 160° erhitzt werden, ohne dass es sich verändert. Wendet man zu viel essigsaures Bleioxyd bei der Fällung an, so ist der Niederschlag mit basischem essigsaurem Bleioxyd verunreinigt. Nach dem Trocknen bei + 120° wurde dieses Salz zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet	
C30	38,18	38,51	38,55
$\mathbf{H}_{8}$	1,97	1,98	1,71
07	12,23		11,98
Pb	47,62		47,76,

was der Formel Pb2C50H8O7 entspricht.

Oxylizarinsăure. Die Oxylizarinsäure unterscheidet sich von der vorhergehenden durch ihre Leichtlöslichkeit in einer Lösung von Alaun. Sie löst sich schwierig in kaltem aber leichter in siedendem Wasser. Von Alkalien, Aether und Alkohol wird sie mit Leichtigkeit aufgelöst. Ihre Salze sind im Aeusseren vollkommen den lizarinsauren ähnlich. Die Oxylizarinsäure löst sich

ohne Veränderung in rauchender Schweselsäure aus, die Lösung schwärzt sich erst nach dem Erhitzen bis zu + 200°, unter Entwickelung von schwesliger Sture. Ihre Zusammensetzung entspricht der Formel C<sup>15</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup> + H, indem die Analyse solgende Resultate gab:

	Gefunden			Berechnet
C15	66,23 66,38		66,59	66,67
<b>H</b> 5	3,73	3,87	3,87	3,70
05	30,04	29,75	29,54	29,63

Oxylizarinsaures Bleioxyd wird eben so bereitet, wie das lizarinsaure Salz, und es verhält sich auch damit ähnlich. Bei der Analyse wurden folgende Resultate erhalten:

	Gefi	Berechnet	
$C^{15}$	37,90	38,02	37,88
H <sup>4</sup>	1,72	1,67	1,68
0+	13,76		13,48
Рb	46,62		46,96,

welche mit der Formel PbC15H4O4 übereinstimmen.

Ungeachtet sich also 2 Atome Oxylizarinsäure nur durch 1 Atom Ssuerstoff von 1 Atom Lizarinsture unterscheiden, so hat Debus doch vergebens versucht, die eine Säure in die andere zu verwandeln.

Debus glaubt, dass die Farbstoffe durch Behandlung des Krapps mit Säuren von den Körpern, womit sie darin verbunden sind, getrennt und dadurch löslich werden. — Debus konnte die Angabe von Kuhlmann nicht bestätigt finden, nach welcher Aepfelsäure im Krapp enthalten seyn sollte. — Wird die Mutterlauge aus welcher sich die Oxylizarinsäure abgesetzt hat, verdunstet, so setzt sich nach Debus ein farbloser, gallertartiger und in Wasser unlöslicher Körper daraus ab.

Farbatoffe in citrifolia.

Anderson<sup>1</sup>) hat das sogenannte Sooranjee unterder Morinda sucht, einen kürzlich in den Handel gekommenen Körper, welcher zum Färben angewandt wird und welcher die Wurzel von Morinda citrifolia ist. darin enthaltene Farbstoff wird am besten ausgezogen, wenn man die Rinde der Wurzel mit ihrer 6 fachen Gewichtsmenge Alkohol kocht. Die dunkelbraune Lüsung setzt dann beim Erkalten den Farb-Morindin. stoff, das Morindin, zugleich mit geringen Quantitäten von anderen färbenden Stoffen ab. Die nachfolgenden Abkochungen mit Alkohol geben beim Erkalten ein reineres Morindin, als die ersten, und zuletzt krystallisirt es aus dem Alkoholextract in kleinen gelben Nadeln. Man reinigt es darauf durch Umkrystallisiren zuerst mit 50 procentigem Alkohol, welcher mit Chlorwasserstoffsäure versetzt worden ist.

> Das Morindin krystallisirt aus Alkohol in kleinen, schwefelgelben, seideglänzenden Nadeln. Es löst sich wenig in kaltem, aber leicht in warmem und besonders leicht in einem verdünnten Alkohol. In Aether ist es unauslöslich. Von siedendem Wasser wird es mit gelber Farbe aufgelöst und es setzt sich daraus beim Erkalten in Gestalt einer Gallert ab. Von Alkalien wird es mit orangerother Farbe aufgelöst. Schwefelsäure färbt sich dadurch purpurroth, aber nach längerer Behandlung scheidet Wasser den Farbstoff verändert in gelben Flocken wieder ab, die in Wasser vollkommen unlöslich sind, sich aber in Ammoniak mit violetter, nicht mit orangerother, Farbe auflösen. Salpetersäure löst ihn allmälig mit dunkelrothbrauner Farbe auf, die Lösung entwickelt in der

<sup>1)</sup> Transact. of the Roy. Soc. of Edinb. XVI, 435.

Wärme salpetrige Sture, und nach dem Neutralisiren mit Ammoniak werden Kalksalze nicht dadurch gefällt.

Eine Lösung von Morindin fällt basisches essigsaures Bleiexyd carminroth. Die Lösungen von Kalk, Baryt und Strontian werden dadurch reichlich niedergeschlagen. Eisenehlorid wird dadurch dunkler gefürbt aber nicht gefüllt. Seizt man die Lösung des Morindins in Ammoniak zu einer Lösung von Alaun, so wird ein rother Niederschlag gebildet, welcher Thonorde enthält. Erhitzt man das Morindin in einem verschlossenen Gefässe, so schmilzt es zu einem dunkelbraunen Liquidum, welches in höherer Temperatur zum Sieden kommt und Dämpfe entwickelt, die sich beim Erkalten zu langen Nadeln condensiren. In dem Erhitzungsgefässe bleibt eine voluminöse Kohle zurück. Das Morindin wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	G	Berechnet		
C28	55,46	55,40	55,39	55,44
<b>H</b> 15	5,19	5,03	-	4,95
015	39,35	39,57		39,61,

und Anderson repräsentirt es demnach mit der Formel C28H15O14 und er stellt es mit dem von Schiel durch Sublimation des Krapp-Purpurs dargestellten Körper == C<sup>7</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup> zusammen.

Das Morindin färbt, gleichwie das Extract der Planze, nicht ein mit Alaun oder Eisenchlorid gebeiztes Zeug. Man erhält jedoch eine dunkelrothbraune, allerdings gerade nicht schön rothe Farbe, wenn man das Zeug vorher auf die Weise behandelt, wie sie für das Türkisch-Roth-Fürben üblich ist. Die dann hervorgebrachte Farhe ist sohr dauerhaft.

Der Körper, welcher sich beim Erhitzen des Morindins sublimirt, ist von Anderson Morindon ge- Morindon.

nannt worden. Er bildet lange rothe Nadeln, welche vierseitige Prismen mit schiefer Base zu sein scheinen. Er ist unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und in Aether, und er schiesst aus diesen in Krystallen an. Alkalien lösen ihn mit violetter Farbe auf. Von Schwefelsäure wird er ebenfalls mit violetter Farbe aufgelöst, und durch Verdunnung mit Wasser wieder daraus abgeschieden. Die Lösung desselben in Ammoniak fällt Alaun roth und Barytwasser Kobalt-blau. Bei einer Analyse desselben, welcher Anderson jedoch kein besonderes Vertrauen einzuraumen scheint, wurden folgende Resultate erhalten:

	Gefunden	Berechnet
$C_{58}$	65,81	65,11
H10	4,18	3,87
010	30,01	31,02,

wonach er die Formel C<sup>28</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup> dafür aufstellt.

Das Morindon scheint ein wirklicher Farbstoff zu seyn, und es färbt auch solche Zeuge, welche auf gewöhnliche Weise gebeizt worden sind.

Farbstoffe des

Meier<sup>1</sup>) hat eine qualitative Untersuchung des Sandelholzes Sandelholzes vorgenommen, und er giebt an, dass der hauptsächlichste Farbstoff darin eine Säure sey, welche er Santalsäure nennt, und welche eine rothe Farbe und die Charaktere eines Harzes besitzt. gelbe Farbe, welche aus dem Holze ausgezogen werden kann, rührt jedoch von einem anderen Körper her, welcher Santaloxyd genannt worden ist. sserdem hat er noch mehrere andere Körper in dem Holze gefunden, welche er Santalid, Santaloid, Santalidid und Santaloidid genannt hat.

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LV, 285. LVI, 41.

Die Santalsäure wird erhalten, wenn man das Santalsäure. Sandelholz mit Aether auszieht, die rothgelbe Lösung bis zur Trockne verdunstet, und den Rückstand mit Wasser auskocht, um einen gelben Stoff daraus auszweichen. Das Ungelöste wird in 60—80 procentigem Spiritus aufgelöst und mit einer Lösung von Bleizucker in Alkohol gefällt. Der Niederschlag wird mit Spiritus ausgewaschen und nach dem Aurühren mit Spiritus mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, worauf sich dann beim Erwärmen die Santalsäure mit blutrother Farbe auflöst, so dass sie nun durch Verdunsten der filtrirten Lösung erhalten wird.

Die Santalsäure ist schön roth, krystallisirt in kleinen mikroscopischen Prismen. Ihre Lösungen sind geschmacklos und röthen deutlich Luckmuspapier. Sie löst sich leicht in Essigsäure, und wird durch Wasser daraus wieder niedergeschlagen. Von fetten und flüchtigen Oelen wird sie nicht aufgelöst, so wie auch nicht von Wasser. Bei + 1040 schmilzt sie wie ein Harz, und beim stärkeren Erhitzen verbrennt sie unter Entwickelung eines angenehmen Geruchs, und mit Zurücklassung von Asche, welche aus kohlensaurem und schweselsaurem Kalk besteht. Concentrirte Schweselsäure löst sie mit dunkelrother Farbe auf. und Wasser scheidet sie daraus unverändert wieder ab. Erhitzt man dagegen diese Lösung in Schwefelsaure, so schwärzt sie sich, und Wasser scheidet dann eine schwarze Masse daraus ab, welche jedoch noch Santalsäure eingemengt enthält. Concentrirte Salpetersäure verändert sie beim Kochen, und Wasser scheidet dann aus der Flüssigkeit ein gelbbraunes Pulver ab, welches in Wasser und in Aether unlöslich ist, sich aber leicht in Spiritus auslöst. Die Santalsaure neutralisirt die Alkalien vollständig. Die

Salze von Kali und Natron sind dunkelviolett, und sie können nicht krystallisirt erhalten werden. Das Ammoniumoxydsalz verliert Ammoniak beim Verdunsten. Die Salze von Baryt, Kalk, Talkerde, Thonerde und Blei-oxyd werden mit violetter Farbe gefällt, und die beiden ersteren davon scheinen in Wasser etwas löslich zu seyn. Das Silberoxydsalz schlägt sich braun nieder. Die Santalsäure löst sich in Aether auf, und Meier glaubt, dass dabei die Verbindung derselben mit Aethyloxyd gebildet werde.

Santaloxyd.

Das Suntaloxyd wird durch Verdunsten der Lösung in Alkohol erhalten, aus welcher die Santalsäure durch essigsaures Bleioxyd niedergeschlagen worden ist. Diese Lösung wird bis zur Trockne verdunstet, der Rückstand mit siedendem 80 procentigem Alkohol behandelt, wobei santalsaures Bleioxyd unaufgelöst bleibt. Nachdem die Alkohollösung durch Schwefelwasserstoff von darin vorhandenem Bleioxyd befreit worden ist, verdunstet man sie, und behandelt den Rückstand von Neuem mit Alkohol, dem man ein wenig Kali zugesetzt hat. Wird die jetzt erhaltene Lösung wieder verdunstet und der Rückstand nun mehrere Male nach einander mit siedendem Wasser behandelt, so bleibt der Körper ungelöst zurück, welchen Meier Santaloxyd genannt hat.

Das auf diese Weise bereitete Santaloxyd ist eine amorphe, braune, geschmacklose, klebrige Masse, die sich weder in Wasser noch in Aether auflöst, die aber von Alkohol mit Leichtigkeit und mit brauner Farbe aufgelöst wird. Die Lösung desselben wird nicht durch gewisse Salze gefällt. Von kaustischem und kohlensaurem Kali wird es mit brauner Farbe aufgelöst. Vermischt man die Lösung in Alkohol mit einer Säure, so färbt sie sich sogleich gelb, und

ser ausgekocht, so kann man in dem Rückstande, welcher sich in Alkohol und in Aether auflöst, durch Reagentien die Säure entdecken, welche man der Lösung des Santaloxyds in Alkohol zugesetzt hatte. Die Verbindungen mit Weinsäure, Oxalsäure und Salzsture krystallisiren nicht, aber die mit Salpetersäure schiesst in kleinen, körnigen und etwas glänzenden Krystallen an. Setzt man Kahi zu diesen Lösungen, so scheidet sich das Santaloxyd mit brauner Farbe ab. Das Santaloxyd schmilzt beim Erhitzen, entwickelt dann einen angenehmen Geruch, und lässt beim Verbrennen eine Asche zurück, welche schwefelsauren Kalk und etwas Eisenoxyd enthält.

Santalid.

Santalid nennt Meier einen Körper, welcher in dem Wasser-Extract vom Sandelholze enthalten ist. Es wird erhalten, wenn man die Lösung mit Bleizucker fällt, den rothbraunen Niederschlag mit Alkohol auswäscht und anrührt und ihn dann mit Schwefelwasserstoff zersetzt. Die dabei gebildete rothbraune Lösung wird verdunstet und der Rückstand mit Aether behandelt, welcher Harz und Galläpfelsäure auszieht. Das Ungelöste wird mit heissem Wasser gewaschen, um Santaloid und Santalidid auszuziehen, worauf das Santalid zurückbleibt.

Das Santalid krystallisirt nicht, sondern es bildet eine amorphe dunkelrothe Masse. Es löst sich leicht und mit rother Farbe in Aether und in Alkohol auf, und diese Lösungen röthen nicht Lackmus. Die Lösung desselben wird durch eine Lösung von Bleizucker in Alkohol choccladefarbig gesählt. Kali und Ammoniak färben die Lösung braun. Durch Säuren wird es nicht verändert. Beim Erhitzen schmilzt es

nicht, und beim Verbrennen hinterlässt es eine Asche, welche aus Eisenoxyd und kohlensaurem Kalk besteht.

Santaloid.

Das Santaloid wird erhalten, wenn man das Wasser-Extract des Sandelholzes mit kohlensaurem Bleioxyd kocht, die dann abfiltrirte gelbe Lösung bis zur Trockne verdunstet, den Rückstand mit 80procentigem Spiritus behandelt, wobei ein brauner und gummiähnlicher Körper ungelöst zurückbleibt, die Lösung abfiltrirt, zur Trockne verdunstet und den Rückstand mit Alkohol behandelt, wobei ein braungelber Körper ungelöst bleibt, die erhaltene Lösung wieder verdunstet und den Rückstand mit kaltem Wasser behandelt, wobei das Santaloidid ungelöst bleibt, während sich das Santaloid auflöst, und wird nun diese Lösung verdunstet, so bleibt es als eine amorphe, schön gelbe Masse zurück.

Das Santaloid löst sich nicht in Aether, aber leicht in Alkohol und in Wasser. Die Lösungen sind geschmacklos und verändern nicht Pflanzenfarben. Kali und Ammoniak verändern die gelbe Farbe desselben in braun. Ist es mit Bleizucker verunreinigt, oder enthält es Kalk, so ist die Lösung blau, wenn man sie an der Oberfläche sieht. Beim Erhitzen schmilzt es nicht.

Santaloidid.

Die Bereitungsweise des Santaloidids ist bei dem vorhergehenden Santaloid angegeben worden. Es ist eine dunkelbraune, harzähnliche Masse, unlöslich in Aether und schwerlöslich in Alkohol. Von Wasser wird es nicht aufgelöst. Die Lösung desselben ist braungelb und giebt mit Bleizucker einen hellbraunen Niederschlag. Kali und Ammoniak verwandeln seine braune Farbe in eine gelbe, aber die braune Farbe wird durch Säuren wieder hervorgerusen. Beim Erhitzen schmilzt es, und beim Ver-

brennen lässt es eine geringe Menge von Asche zurück.

Das Santalidid ist in dem Niederschlage enthalten, Santalidid. welchen Bleizucker in dem Wasser-Extract des Sandelholzes hervorbringt. Dieser Niederschlag wird mit 80procentigem Alkohol angerührt, durch Schwefelwasserstoff zersetzt, die braune Lösung filtrirt und verdunstet, der Rückstand mit Aether behandelt, um Gerbsäure auszuziehen, darauf mit kaltem Wasser, worin sich Santalidid und Santaloid auflösen, während Santalid ungelöst bleibt. Die Wasserlösung wird noch einmal mit Bleizucker geställt, der Niederschlag in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt, und die filtrirte Flüssigkeit verdunstet, wobei das Santalidid als eine braune, nicht krystallinische Masse zurückbleibt.

Stenhouse 1) hat eine Untersuchung der Farb-Roccelle tincstoffe und anderer Bestandtheile in einem Theil der aus Süd-Flechten unternommen. Bei der Untersuchung einer kürzlich in den Handel gekommenen Varietät von Roccelle tinctoria aus Südamerika macerirte er die zerkleinerte Flechte mit Wasser, setzte dann gelöschten Kalk im Ueberschuss hinzu und liess die Mischung ruhig stehen, was jedoch nicht zu lange stattfinden darf, weil sich ein krystallisirender Bestandtheil dabei sonst oxydirt und braun färbt. Die dann susgepresste und filtrirte, etwas gelbe Lösung wird mit Chlorwasserstoffsäure versetzt, wodurch sich der Farbstoff in Gestalt eines weissen, gelatinösen Niederschlags abscheidet. Nach dem Auswaschen wird dieser Niederschlag auf einem Gypsblock getrocknet, dann in warmem aber nicht siedendem Spiritus aufgelöst und die Lösung erkalten gelassen, wobei sich

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XXVIII, 55.

der Farbstoff, welchen Stenhouse Alpha - Orsellsäure nennt, in kleinen weissen, sternförmig vereinigten Krystallen daraas abscheidet.

Alpha - Orsellsäure.

Die Alpha-Orsellsäure ist fast unlöslich in kaltem Wasser, aber sie löst sich etwas in siedendem, und schiesst daraus beim Erkalten in prismatischen Krystallen wieder an. Von Alkohol und Aether wird sie leicht aufgelöst. Die Lösung in Alkohol röthet Lack-Sie neutralisirt Alkalien und alkalische Erden, und bildet damit lösliche und krystallisirende Salze. Eine characteristische Eigenschaft dieser Säure besteht in ihrem Verhalten gegen Chlorkalk, indem sie dadurch eine dunkelrothe Farbe annimmt, die jedoch bald in Braun übergeht, dann in Gelb, und zuletzt, besonders wenn Chlorkalk im Ueberschuss vorhanden ist. verschwindet. Durch Chlorkalk verwandelt sie sich in einen dunkelgrünen, unkrystallisirbaren Körper. Ihre Lösung in Ammoniak nimmt in der Luft bald eine rothe Farbe an, welche allmälig immer dunkler wird. Bei der Destillation giebt sie ein brenzliches Oel und Orcin. Ihre Lösung in Ammoniak giebt mit salpetersaurem Silberoxyd einen reichlichen weissen Niederschlag. Sie fällt ferner basisches, aber nicht neutrales essigsaures Bleioxyd. Bei der Analyse wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden			Berechnet
C32	59,95	60,98 60,7	60,78	60,00
<b>H</b> <sup>16</sup>	5,03	5,00	4,98	5,00
$0^{14}$	35,02	34,02	34,24	35,00,

was mit der Formel C<sup>32</sup>H<sup>15</sup>O<sup>15</sup> + H übereinstimmt.

Alpha-orsellsaure Baryterde wird erhalten, wenn
man die Säure mit Barytwasser sättigt und den überschüssigen Baryt aus der Flüssigkeit durch Kohlen-

säere niederschlägt, wobei ein Gemenge von kohlensurem Baryt und dem Barytsalze der Säure abgeschieden wird. Dieses Gemenge wird mit Alkohol ausgekocht, aus dem dann beim Verduusten das verlangte Salz in kleinen, sternförmig vereinigten Krystallen anschiesst, welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gef	Berechne	
C52	49,36	49,18	49,56
H15	3,83	3,79	3,87
013	27,32	27,54	26,85
Вa	19,49	19,49	19,72,

welche Resultate mit der Formel BaC<sup>32</sup>H<sup>15</sup>O<sup>13</sup> übereinstimmen.

Neutralisirt man den gelatinösen Niederschlag, welcher durch Salzsäure in dem mit Kalk behandellen Auszuge der angeführten Flechte erhalten wird, mit Kalk oder Baryt, und erhitzt man ihn, bis sich alles aufgelöst hat, so bildet sich unter Entwickelung von Kohlensäuregas eine neue Säure, welche mit dem Kalk oder Baryt in Verbindung tritt, und welche von Stenhouse Alpha-Orsellinsäure genannt wor-Alpha-Orselden ist. Die Salze dieser Säure mit Kalk und Baryt sind viel leichter auflöslich, wie die der Alpha-Orsellsaure. Setzt man das Kochen länger fort, so zersetzt sich auch die neue Säure, wobei kohlensaurer Kalk oder Baryt niedergeschlagen wird. Nach dem Filtriren der Flüssigkeit wird die Alpha-Orsellinsäure durch Salzsaure daraus niedergeschlagen. Sie bildet dabei einen weissen gelatinösen Niederschlag, den man mit kaltem Wasser auswäscht, mit schwachem Spiritus unkrystallisirt, dann in heissem Wasser löst, die Lösung mit Thierkohle behandelt und nach dem Filtri-

linsäure.

ren erkalten lässt, wobei sie nun in Prismen anschiesst. Sie schmeckt bitter, röthet Lackmus, und
löst sich bedeutend in Wasser, vorzüglich in warmemDurch Kochen mit Wasser setzt sie sich leicht in Orcin um. Kocht man ihre Salze von Kalk oder Baryt,
so bildet sie ausser Orcin einen rothen Farbstoff.
Mit Chlorkalk bildet sie zwar eine blutrothe oder violette Farbe, aber diese verschwindet bald nachher,
so wie sie auch mit der der Alpha-Orsellsäure keine
Aehnlichkeit hat. Setzt man ihre Lösung in Ammoniak dem Zutritt der Luft aus, so erhält man einen
Farbstoff, welcher dem Orcin ähnlich ist. Die bei +
100° getrocknete Säure wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet	
C16	57,99	57,90	57,15
H <sub>8</sub>	4,25	5,08	4,76
$0_8$	36,76	37,02	38,09,

welche Resultate mit der Formel C<sup>16</sup>H<sup>7</sup>O<sup>7</sup> + H übereinstimmen.

Das Barytsalz wird erhalten, wenn man kaustischen Baryt vorsichtig zu einer Lösung der Alpha-Orsellinsäure setzt. Man kann die Lösung concentriren, wenn die Säure im Ueberschuss darin vorhanden ist, aber die Säure wird zersetzt, wenn der Baryt darin vorwaltet, indem sich dann kohlensaurer Baryt bildet. Das Salz ist leichtlöslich in Wasser und in Alkohol, und es krystallisirt daraus in Prismen. Bei + 100° wird es nicht zersetzt. Nach dem Trocknen im luftleeren Raume zeigte es sich nach der Formel BaC¹6H²O² zusammengesetzt. Es ist vollständig analysirt worden.

Alpha-Orsellinsaures Aethyloxyd bildet sich, wenn man die Alpha-Orsellinsäure mit starkem Alkohol

Nachdem dann der grössere Theil des überschässigen Alkohols verdunstet worden ist (durch weiteres Verdunsten wird die Bildung von einem Harz veranlasst), löst man den Rückstand in warmem Waser, worauf dann der Aether beim Erkalten in nadelformigen oder blättrigen Krystallen daraus anschiesst. Derch Wiederauslösen, Behandeln mit Thierkohle und Krystallisiren werden sie farblos erhalten. Die damit sasgeführte Analyse gab folgende Resultate:

	Gefo	Berechnet	
C20	61,24	61,13	61,23
H12	5,26	6,15	6,12
$O_8$	32,50	32,72	32,65,

welche demnach der Formel C4H5O + C16H7O7 entsprechen. Das Präparat ist also alpha-orsellinsaures Aethyloxyd, aber nicht alpha-orsellsaures, ungeachtet Alpha-Orsellsäure für die Bereitung angewandt worden ist.

Durch Behandlung der Roccella tinctoria vom CapRoccella tincder guten Hoffnung mit Kalk hat Stenhouse zweiteria vom Cap andere Körper erhalten, wie die aus der im Vorhergehanden erwähnten Flechte. Er hat sie Beta-Or- Beta-Orsellselleäure und Roccellin genannt. Diese beiden Körper schlagen sich gemengt und gallertförmig nieder, wenn man die Kalk-Flüssigkeit mit Salzsäure versetzt. Behandelt man dann den Niederschlag mit siedendem Wasser, so löst sich in diesem die Beta-Orsellsäure auf, während das Roccelin ungelöst bleibt. Beim Erkalten der heissen Lösung in Wasser schiesst die Säure in kleinen, seideglänzenden Krystallen an, welche durch Umkrystallisiren mit warmem, aber nicht siedendem, Alkohol gereinigt werden. Die Säure kann auch durch directes Kechen der Flechte mit Wasser ausgezogen werden, aber sie ist dann mit Stunbergs Jahres-Berieht. II. 28

säure.

einer fetten Säure und mit einem Harz verunreinigt, wovon sie jedoch durch Auflösen in Kalkwasser oder Barytwasser, Filtriren der Lösung und Ausfällen mit Salzsäure befreit werden kann.

Die Beta-Orsellsäure löst sich leicht in kalten und warmem Alkohol, so wie auch in Aether. Von siedendem Wasser wird sie in bedeutender Menge aufgelöst, wiewohl weniger als die Alpha-Orsellsäure. Ihre Lösungen röthen Lackmus. Mit Chlorkalk bringt sie dieselbe rothe Farbe hervor, wie die Alpha-Orsellsäure. Durch neutrales essigsaures Bleioxyd wird sie nur unbedeutend gefällt, aber mit basischem giebt sie einen reichlichen Niederschlag. Nach dem Trocknen bei + 100° wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	ınden	Berechne
C54	60,07	60,20	59,82
H17	5,06	5,26	4,99
015	34,87	34,54	35,19,

welche Resultate der Formel H + C<sup>54</sup>H <sup>16</sup>O <sup>14</sup> cm-sprechen.

Beta – orsellsaure Baryterde wird auf dieselbe Weise dargestellt, wie das alpha – orsellsaure Sals, und sie wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefa	Berechne		
C54	49,46 —		49,95	
H16	4,12		3,92	
014	27,90	****	27,43	
Ba	18,52	18,54	18,70.	

Beta-Orsellin- Wird die Beta-Orsellsäure mit Kalk oder Baryt säure. gekocht, so bildet sich daraus eine neue krystallisirende Säure, welche Stenhouse Beta-Orsellinsäure genannt hat, und deren Barytsalz in grossen, gescho-

besch vierseitigen Prismen krystallisirt. Kocht man eine Lösung der Beta-Orsellsäure in Wasser, so verwindelt sie sich in Orcin. Durch Kochen der Beta-Orsellsäure mit starkem Alkohol wird eine Aetherart gebildel, deren Zusammensetzung folgendermaassen gefunden wurde:

	(	Gefunden	<b>`</b>
C	60,82	60,75	60,83
H	6,27	6,15	6,27
0	32,91	33,10	33,00,

und welche beim Erhitzen mit Kali Alkohol liesert mit Zurücklassung von Orcin. Aber ob dieser Aether beta-orsellsaures oder beta-orsellinsaures Aethylexyd ist, kann nicht eher entschieden werden, als bis diese Säure analysirt worden ist.

Das Roccellin ist in der Roccella tinctoria vom Cap der guten Hoffnung in bedeutender Menge enthaten. Um es aus dem Niederschlage zu bekommen, welchen Salzsäure in der Kalkflüssigkeit von der angeführten Flechte hervorbringt, wird derselbe mit starkem Alkohol behandelt, wobei sich die Beta-Orsellsture in eine Aethyloxyd-Verbindung verwandelt, wihrend das Roccellin unverändert bleibt. Die Alkobollesung wird dann bis zur Trockne verdunstet, die trockne Masse mit siedendem Wasser behandelt, worin sich die Aetherart auflöst mit Zurücklassung des Roccellins, welches darauf durch Auflösen in starkem siedendem Alkohol gereinigt wird. Es schiesst daraus in feinen, seideglänzenden Krystallen an, welche wieder in Alkohol aufgelöst und mit Thierkohle behandelt werden, um sie völlig rein zu erhalten. Das Roccellin fürbt sich durch Chlorkalk nicht roth, sondern gelbgrün. In kaltem Alkohol und Aether ist es fast unauslöslich. Von Kali und Ammo-

Roccellin.

niak wird es leicht aufgelöst und die Lösungen den ben sich nicht, wenn man sie der Lust aussetzt. Runde zusammengesetzt gesunden aus:

Gefunden Berechaet
C<sup>58</sup> 62,66 62,67 62,54 62,44 62,46
H<sup>17</sup> 4,88 4,90 4,84 4,65 4,66
O<sup>15</sup> 32,46 32,43 32,62 33,01 32,88,

Die Formel C<sup>38</sup>H<sup>17</sup>O<sup>15</sup> ist jedoch nur eine empirische, weil sie nicht hat controllirt werden können indem die Verbindung mit Baryt bei der Analyse einen sehr variirenden Gehalt an Baryt auswics, und die Lösung desselben in Ammoniak beim Verdunster unter einer Lustpumpe ihr Ammoniak abgab.

Wird es in Wasser mit Chlor behandelt, so verändert es sich nicht. Salpetersäure wirkt in der Kälte nicht darauf ein, aber in der Wärme bildet sie damit Oxalsäure.

Roccella Mon- Stenhouse<sup>1</sup>) hat ferner die Roccella Montagnei tagnei oder die von Angola nach Europa kommende Flechte untersucht, welche unter dem Namen Roccella tisctoria var. fuciformis bereits von Schunck studirt

worden war. Durch Auskochen mit Wasser und Kalk, Fällen der geklärten Abkochung mit Salzsäure und Krystallisiren des Niederschlags mit Alkohol

Erythrinsäure stellte Stenhouse eine Erythrinsäure dar, deren Lösung in Wasser und in Alkohol nicht Lackmus röthet, und welche sich gegen Ammoniak und Chlorkalk ähnlich verhielt, wie Alpha- und Beta-Orsellsäure. Die bei + 100° getrocknete Säure gab bei der Ana-

lyse die folgenden Resultate:

Gefunden Berechnet
C<sup>20</sup> 56,85 56,94 57,14 56,87
H<sup>11</sup> 5,56 5,33 5,63 5,21
O<sup>10</sup> 37,59 37,73 87,23 37,92,

<sup>1)</sup> Am angeführten Orte.

welche mit der Formel C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>O<sup>9</sup> + H übereinsinnen.

Diese Formel konnte zwar nicht durch Analyse der Salze von dieser Säure mit Kalk oder Baryt controliri werden, aber dadurch, dass die Säure mit starken Alkohol gekocht wurde, bildete sie erythrinsaures Aethyloxyd, welches nach dem Verdunsten des Alkohols mit Wasser umkrystallisirt und dann nach dem Trocknen bei + 100° bei der Analyse die solgenden Resultate gab:

Gefunden Berachnet C<sup>2+</sup> 60,65 60,74 60,25 H<sup>15</sup> 6,33 6,31 6,27 O<sup>10</sup> 33,02 33,05 33,48.

welche mit der Formel C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>O<sup>9</sup> übereinstimmen.

Vermischt man eine warme Lösung dieser Aetherart mit einer ebenfalls warmen Lösung von basischem essigsaurem Bleioxyd, so entsteht ein weisser voluminöser Niederschlag, welcher nach dem Trocknen bei + 100° zusammengesetzt gefunden wurde aus:

C	18,63	18,91
H	1,66	1,71
0	8,70	8,37
Pb	70,78	71,01,

aber Schunck hat für diese Verbindung keine Zusammensetzungsformel aufgestellt.

Erythrinsaures Methyloxyd wird erhalten, wenn man die Säure mit starkem Holzalkohol kocht. Es schiesst in dünnen Nadeln oder Blättern an, und wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	ınden	Berechnet
C22	59,13	59,36	58,67
H <sup>13</sup>	5,52	5,69	5,78
Oro	35,18	35,04	35,55,

was mit der Formel C2H5O + C20H10O9 übereinstimmt

Erythrelinsäure.

Kocht man eine Lösung von erythrinsaurer Kalkerde oder Baryterde eine kürzere Zeitlang, so erhält man zwei neue Körper: Erythrelinsäure und Picroerythrin, von denen der letztere schon aus früheren Untersuchungen von Schunck bekannt ist. Die Erythrelinsäure wird dabei nur in geringer Menge gebildet, und sie schlägt sich aus der Flüssigkeit nieder, wenn man sie mit Salzsäure vermischt. Sie krystallisirt in kleinen glimmerähnlichen Blättern, und sie giebt unter Entwickelung von Kohlensäuregas ein farbloses Orcin, wenn man ihre Lösung in Wasser kocht. Sie schmeckt sauer, und bringt mit Chlorkalk eine violette Färbung hervor. Ihr Barytsalz ist leicht löslich und krystallisirt in langen, vierseitigen Prismen. Im Uebrigen ist sie noch nicht genauer untersucht worden.

Wird die Flüssigkeit, aus welcher sich die Erythrelinsäure abgeschieden hat, verdunstet, so krystal-Picroerythrin lisirt daraus das Picroerythrin in gelben Nadeln, welche durch Behandlung mit Thierkohle und Umkrystallisiren farblos werden. Es schmeckt bitter, löst sich bedeutend leichter in warmem Wasser als in kaltem, giebt mit Chlorkalk eine blutrothe Reaction, und wird seine Lösung in Ammoniak dem Zutritt der Lust ausgesetzt, so bildet es ein, einem rothen Farbstoff ähnliches Orcin. Bei der Analyse fand es Schunck zusammengesetzt aus:

	Gefu	Berechnet		
C54	53,07	53,23	52,71	
H25	6,08	5,96	5,94	
$0^{20}$	40,85	40,82	41,35,	

wonach er die Formel C<sup>44</sup>H<sup>25</sup>O<sup>20</sup> dafür aufstellt.

Eine Verbindung von constanter Zusammensetzung des Pieroerythrins mit Kalk oder Baryt konnte Schunck nicht hervorbringen. Bei der Bildung des Pieroerythrins aus der Erythrelinsäure wird Kohlensäuregas entwickelt und dafür die Bestandtheile von Wasser gebunden. Das Pieroerythrin kann in seiner Lösung in Wasser lange Zeit gekocht werden, und es verindert sich dabei nur partiell. Kocht man es dagegen mit einem Ueberschuss von Kalk oder Baryt, so wird ausser Orcin noch ein anderer Körper gebildet, welcher theils

Erythroglucin und theils Pseudo-Orcin genannt Erythroglucin. worden ist. Am Besten wird das Erythroglucin erhelten, wenn man den Kalk-Auszug von der Roccella Montagnei einige Stunden lang kocht, die Lösung auf 1 einkocht, den Kalk mit Kohlensäure daraus niederschlägt, filtrirt und bis zur Syrupconsistenz verdunstet. Dieser Syrup besteht dann aus Orcin, Erythreglucin, einem rothen Farbstoff und aus einem Harz. Man schüttelt ihn mit Aether, welcher daraus das Orcin und einen Theil von dem Farbstoff auflöst, während das Erythroglucin ungelöst bleibt. des Aethers kann man auch starken Alkohol anwenden. Lässt man das Ungelöste einige Tage lang ruhig stehen, so schiesst daraus das Erythroglucin in kleinen glänzenden Krystallen an, welche durch Pressen und Auswaschen mit kaltem Alkohol von Farbstoff und Orcin befreit und dann durch Umkrystallisiren mit siedendem Alkohol in grossen, diamantglänzenden Krystallen, welche dem quadratischen System angehören, erhalten werden.

Das Erythroglucin reagirt neutral, schmeckt süss und riecht beim Erhitzen wie Zucker. Von Ammoniak und Chlorkalk wird es nicht verändert, so wie auch nicht von Brom. Salpetersäure wirkt im der Kälte nicht darauf ein, aber in der Wärme bildet sie damit Oxalsäure. Es wird weder durch neutrales noch durch basisches essigsaures Bleioxyd gefällt, und kann nicht in Gährung versetzt werden. Nach dem Trocknen bei + 100° wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	•	Gefunde	n Berechnet	
$C_{10}$	39,46	39,42	39,36	39,22
H13	8,55	8,30	8,60	8,49
010	51,99	52,28	52,04	52,29,

wonach die Formel dafür == C<sup>10</sup>H<sup>15</sup>O<sup>10</sup> ist, welche jedoch auf keine Weise controlirt werden konnte, da es nicht glücken wollte, das Erythroglucin mit einem anderen Körper zu vereinigen.

Stenhouse fand die Quantilät des Farbstoffs in der Roccella Montagnei = 12, in der südamerikanischen Flechte = 7 und in der Varietät vom Cap der guten Hoffnung, so wie in der Lecanora tartarea zwischen 2 und 14 Procent.

Evernia prunastri.

Ausser den angeführten Flechten hat Sten house auch die Evernia prunastri untersucht. Diese Flechte ist zwar schon früher von Rochleder und Heldt chemisch studirt worden, aber Sten house vermuthet, dass diese Chemiker nicht die richtige Flechte unter Händen gehabt haben. Nachdem er, wie bei der Untersuchung der vorhergehenden Flechten angeführt worden ist, durch Behandlung der Flechte mit Wasser und Kalk eine Lösung dargestellt hatte, versetzte er diese mit Salzsäure, wodurch ein reichlicher, hellgelber und flockiger Niederschlag entstand, welcher nach dem Auswaschen und vorsichtigen Trecknen mehrere Male in der Wärme mit Spiritus behandelt wurde, bis sich ungefähr ? von dem Nie-

derschlage aufgelöst hatten. Aus der Lösung in Spiritus schossen beim Brkalten gelbe Krystalle von Evernsäure. sire an, welche durch Behandeln mit Thierkohle and Umkrystallisiren mit schwachem Spiritus vollkom÷ men farblos erhalten werden. Der in Spiritus ungeloste Theil enthält Usninsäure.

Die Evernsäure ist unlöslich in kaltem und nur mbedeutend in warmem Wasser löslich. Sie löst sich leicht in Alkohol und Aether, und die Lösungen röthen Lackmus. Sie ist geschmacklos. Bei der trocknen Destillation giebt sie ein brenzliches Oel und ein Sublimat, welches Orcin zu sein scheint. hre Lösung in Ammoniak nimmt allmälig eine dunterothe Farbe an. Durch Chlorkalk wird sie schwach gelb gefärbt. Sie verliert bei + 100° Wasser, und sie wurde dann zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefo	Berechne		
C54	61,63	61,61	61,44	
H16	5,00	5,16	4,82	
014	33,37	33,23	33,74,	

wonach sie mit der Formel C54H15O18 + H ausgedrückt wird.

Wird die Evernsäure in überschüssigem Kali aufgelöst und dann Kohlensäuregas hineingeleitet, so selzt sich das Kalisals in kleinen Krystallen ab, welche durch Umkrystallisiren mit schwachem Alkohol und Behandeln mit Thierkohle rein erhalten werden. Das Salz löst sich leicht in einer Kali-haltigen Flüssigkeit, aber schwieriger in einer Lösung von kohlensaurem Kali und in kaltem Wasser. Nach einer vollständigen Analyse dieses Salzes giebt Schunck dasür die Formel K + C<sup>54</sup>H<sup>15</sup>O<sup>18</sup>. Sollte es jedoch nicht auch ein saures Salz gewesen sein können.

Das Barytsals wird ahnlich bereitet wie das Kali-

salz. Es löst sich wenig in Wasser, aber leicht in schwachem Spiritus, und es krystallisirt in kleimen Prismen. Das so bereitete und nachher im luftleeren Raume getrocknete Salz wurde vollständig analysirt und dabei nach der Formel BaC5+H15O18 + H zusammengesetzt gefunden.

Wird die Evernsäure in einem Ueberschuss von

kaustischem Kali aufgelöst und die Lösung einige Minuten lang gekocht, so setzt die dunkelbraune Flüssigkeit, nachdem man sie mit Kohlensäure gesättigt hat, Krystalle von einem Kalisalze ab, dessen Everninsäure. Säure eine neue ist, welche den Namen Everninsäure bekommen hat. Nach dem Auswaschen mit kaltem Spiritus (in Wasser und warmem Spiritus ist das Salz leichter löslich) und Behandeln mit Thierkohle ist das Salz rein. Wenn man es dann mit Salzsäure zersetzt, so erhält man die Säure als flockigen Niederschlag, und wird dieser in siedendem Wasser aufgelöst und die Lösung erkalten gelassen, so schiesst sie daraus in haarförmigen, seideglänzenden Krystallen an. Ein besseres Bereitungs-Verfahren der Everninsäure besteht darin, dass man die Evernsäure mit Barytwasser im Ueberschuss kocht, wobei sich kohlensaurer Baryt niederschlägt. Nachdem man diesen absiltrirt hat, wird die Everninsäure mit Salzsäure abgeschieden, und darauf nach der vorhin angeführten Methode gereinigt. Die Mutterlauge davon enthält dann Orcin, welches bei der Umsetzung der Evernsäure in Everninsäure gebildet worden ist, weil diese letztere Säure die Bildung von Orcin nicht veranlassen kann, wenn man sie mit Baryt oder Kali kocht.

Die Everninsäure ist geschmacklos, wenig löslich

in kaltem, aber bedeutend in siedendem Wasser, so wie leicht in Alkohol und Aether. Sie röthet Lackmus, entwickelt beim Erhitzen einen angenehmen Geruch und giebt ein weisses Sublimat. Chlorkalk fürbt sie gelb, und ihre Lösung in Ammoniak nimmt keine rothe Farbe an, wenn man sie dem Zutritt der Luft aussetzt. Nach dem Trock nen im luftleeren Raume und darauf über Schwefelsäure gab sie bei der Analyse folgende Resultate:

	Gef	Berechnet	
$C_{18}$	59,25	59,28	59,34
H10	5,78	5,66	5,49
$\mathbf{0_8}$	34,97	34,86	35,17,

welche mit der Formel C<sup>18</sup>H<sup>9</sup>O<sup>7</sup> + H übereinstimmen.

Evernsäurer Baryt wird erhalten, wenn man die Evernsäure mit überschüssigem Baryt kocht, die Flüssigkeit darauf mit Kohlensäure sättigt, den gefällten kohlensauren Baryt abfiltrirt, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet und den Rückstand mit Aether oder kaltem Alkohol behandelt, um Orcin auszuziehen. Der Rückstand wird nun in warmem schwachen Spiritus aufgelöst und die Lösung erkalten gelassen, wobei das Barytsalz in langen vierseitigen Prismen anschiesst, die sich federförmig zusammen gruppiren. Dieses Salz ist vollständig analysirt und nach der Formel BaC<sup>18</sup>H<sup>9</sup>O<sup>7</sup> + 2H zusammengesetzt gefunden worden. Im luftleeren Raume verliert dieses Salz ein und durch Trocknen bei + 100° zwei Atome Wasser.

Ecerninsaures Silberoxyd, ÅgC<sup>18</sup>H<sup>9</sup>O<sup>7</sup>, schlägt sich weiss nieder, wenn man salpetersaures Silberoxyd durch everninsaures Ammoniumoxyd zersetzt. Es ist vollständig analysirt worden.

Kocht man eine Lösung von Evernsäure in starkem Alkohol, nachdem ein wenig Kali zugesetzt worden ist, und leitet man nachher Kohlensäuregas in die dunkel gefärbte Flüssigkeit zur Sättigung des Kah's, so bilden sich nach dem Concentriren derselben lange, braungesärbte, prismatische Krystalle, welche, wenn man sie zwischen Löschpapier auspresst und dann umkrystallisirt, gross und farblos werden. Die Mutterlauge davon enthält Orcin. Vollkommen eben so, wie diese, zusammengesetzte Krystalle werden gebildet, wenn man die Evernsäure mehrere Stunden lang mit absolutem Alkohol kocht, dann die Lösung zur Trockne verdunstet, aus dem Rückstande Orcin mit kaltem Wasser auszieht, und ihn darauf durch Umkrystallisiren mit verdünntem Alkohol und Behandeln mit Thierkohle von einem zugleich gebildeten Harze befreit; aber es ist sehr schwierig, das Harz daraus vollständig zu entfernen.

Die nach diesen beiden Verfahrungsweisen gebildeten Krystalle betrachtet Stenhouse als everninsaures Aethyloxyd. Sie sind geschmacklos, fast unlöslich in Wasser, selbst in siedendem, aber leicht löslich in kaltem und warmem Alkohol, so wie auch in Aether. Sie schmelzen bei + 560, und krystallisiren dann wieder beim Erkalten. Sie lösen sich nicht in Ammoniak und verändern sich weder durch Chlorkalk noch durch Salzsäure. Sie lösen sich nicht in kohlensaurem, aber leicht in kaustischem Kali, und scheiden sich aus diesem durch Salzsäure wieder ab. Durch Kochen ihrer Lösung in Alkohol mit Kali wird kein Orcin gebildet, sondern sie scheinen dabei unverändert zu bleiben. Leitet man dagegen die Dämpfe von diesem Aether über erhitztes kaustisches Kali, so entwickelt sich ein Gas, welches Alkohol zu seyn scheint. Bei der Analyse wurde dieser. Körper zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden					Berechnet
$C^{22}$	63,07	62,92	62,80	62,94	62,86
H14	7,15	6,88	6,79	6,93	6,87
08	29,78	30,20	30,41	30,13	30,47,

was der Formel G4H5O + C18H9O7, d. h. der Zusammensetzung des everninsauren Aethyloxyds entspricht. Da sich inzwischen die Lösung der Everninsaure in Alkohol nicht durch Einleiten von Salzsauregas in die in Rede stehende Aetherart verwandeln lässt, so glaubt Schunck, dass die Bildung derselben durch den Umstand bedingt sey, dass die Evernsäure keine Verbindung mit Aethyloxyd eingehen könne, und dass sich die Evernsäure nur im Statu nascenti damit vereinigen lasse.

Die Usninsäure, welche von Knop entdeckt und Usninsäure. nachher von Rochleder und Heldt weiter studirt worden ist, ist, wie im Vorhergehenden schon bemerkt wurde, von Stenhouse auch in der Evernia prunastri beobachtet worden. Derselbe empfiehlt jedoch zur Bereitung dieser Saure als zweckmässiger die Cladonia rangifera und Usnea florida anzuwenden. Der Kalk-Auszug aus diesen Flechten wird mit Salzsäure ausgefälk, und der Niederschlag durch wiederholte Umkrystallisirungen mit starkem Alkohol und Behandlung mit Thierkohle gereinigt, bis die Usninsaure in glänzenden Blättern anschiesst. Er fand diese Săure zusammengeselzt aus:

> Gefunden Berechnet 63,62 63,86 C28 5,03 4,76 H17 31,35 31,38,

wonach er sie mit der Formel C28H17O14 repräsentirt.

Orcip.

Stenhouse macht darauf aufmerksam, dass die von Schunck zuerst beobachtete Bildung von Orcin durch Kochen der Lecanorsaure und Erythrinsaure mit Alkalien auch stattfindet, wenn man die von ihm studirten Säuren in den oben angeführten Flechten auf ähnliche Weise behandelt. Die Bildung des Orcins ist jedoch nicht, wie Schunck vermuthete, bloss von einer Kohlensäure-Entwickelung begleitet, sondern es entstehen dabei auch noch andere intermediare Producte, namlich, so weit sie die Brythrinsäure und Evernsäure betreffen, Erythroglucin und Everninsäure. Wiewohl demnach das Orcin auf mehrfache Weise dargestellt werden kann, so empfiehlt Stenhouse doch die Alpha-Orsellinsäure, Beta-Orsellinsäure und Erythrelinsäure als beste Materialien, um reines und farbloses Orcin darzustellen, und die Bildung desselben durch 3 bis 1 stündiges Kochen der Lösungen dieser Säuren in Wasser zu bewirken. Will man jedoch grössere Quantitäten von dem Orcin bereiten, so geschieht dieses am besten dadurch, dass man den rohen Kalk-Auszug von der Roccella tinctoria oder von der Lecanora tartarea einige Stunden lang kocht, aus der Flüssigkeit nach dem Verdunsten bis zu 4 ihres Volums den Kalk durch Oxalsäure niederschlägt, sie dann filtrirt, bis zur Syrupconsistenz verdunstet und diesen Syrup mit starkem Alkohol kocht. Die so gebildete Alkohol-Lösung wird darauf zur Krystallisation verdunstet und die erhaltenen Krystalle mit wasserfreiem Aether umkrystallisirt. Man erhält dabei krystallisirtes wasserfreies Orcin.

Behandelt man das Orcin mit Chlorkalk, so wird eine dunkelviolette Farbe erhalten, die sich bald nachher in Braun und Gelb verwandelt; aber diese Reaction ist ganz verschieden von der, welche die Orsellsäuren geben, wiewohl etwas der ähnlich, welche mit den intermediären Säuren erhalten wird.

Vermischt man die Lösung des Orcins in Wasser mit Brom, so erwärmt sie sich, und es scheidet sich eine rothbraune Krystallmasse daraus ab. Wird dieser Niederschlag von der Brom-haltigen Flüssigkeit absiltrirt und mit verdünntem Spiritus umkrystallisirt, um ihn von einem gleichzeitig gebildeten braunen Harz zu reinigen, so erhält man farblose Krystalle von einer neuen Verbindung, welche Stenhouse Brom-Orceid nennt. Dieser Körper ist fast unlöslich Brom - Orceid. in Wasser, er schmilzt aber in siedendem Wasser und krystallisirt dann beim Erkalten. Von Alkohol und Aether wird er leicht aufgelöst. Er löst sich leicht in Alkalien, aber die Lösungen färben sich bald braun und scheiden auf Zusatz von Salzsäure ein gelbes Harz ab. Nach dem Trocknen im luftleoren Raume ist es nach der Formel C44H5Br5O4 zusammengesetzt. Ich will hier die Analysen von Stenhouse mit der zusammenstellen, welche Laurent und Gerhard 1) mit demselben Körper ausgeführt haben, und welche für diese Verbindung dieselbe Formel annehmen:

	Gefunden			Laurent und Gerhardt	Berechnet
C14	23,60	23,64	23,44	<b>23,1</b> ·	23,27
<b>H</b> 5	1,55	1,60	1,54	1,7	1,39
Br <sup>3</sup>	66,34	66,50	66,33	66,0	66,47
04	8,51	8,26	8,69	9,2	8,87.

Diese Zusammensetzung unterscheidet sich von der des Orcins dadurch, dass 3 Aequivalente Wasserstoff darin durch drei Aequivalente Brom ersetzt

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 318.

worden sind. Eine ähnliche Verbindung scheint das Orcin mit Chlor zu bilden, aber diese hat nicht so rein dargestellt werden können, um genauer studirt zu werden.

Ungeschtet die procentische Zusammensetzung des Orcins uns schon lange Zeit bekannt gewesen ist, so war doch noch eine Unsicherheit darin übrig geblieben, mit welcher Formel es repräsentirt werden sollte. Stenhouse 1) hat nun nach seinen Analysen mit dem wasserfreien Orcin, wie es durch wiederholte Umkrystallisirungen mit wasserfreiem Aether erhalten wird, die Formel C14H8O4 dafür angenommen. In seinem krystallisirten Zustande hat es sich demnach mit 2 Atomen Wasser verbunden. house schlägt vor, dieses Orcin, welches in dem monoklinometrischen System krystellisirt, in Zukunst Alpha-Orcin zu nennen, weil er bei der trocknen Destillation der Usninsäure einen anderen damit verwandten Körper entdeckt hat, welchen er Beta-Orcin nennt. Stenhouse hat auch die Verbindung des Alpha-Oroins darzustellen versucht, aber er konnte dabei nicht, wie Dumas angegeben hatte, mit Bleioxyd eine Verbindung auf einem bestimmten Sättigungsgrade erhalten, indem der Gehalt an Bleioxyd bei 3 Analysen zu 67,3, 69,6 und 82,8 Procent gefunden wurde.

Beta-Orcin.

Das Beta-Orcin wird am besten durch trockne Destillation der rohen Usninsäure erhalten, wobei es sich theils in gelben Krystallen sublimirt und theils mit einer braunen Flüssigkeit überdestillirt. Wird das Destillat mit vielem Wasser gekocht, um es von einem Harz zu trennen, so schiesst das Beta-Orcin nach dem Verdussten der Lösung in Wasser bis zur Sy-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pherm. LXVIII, 99.

rapconsistenz in Krystallen daraus an, welche, wenn man sie auspresst, mit Wasser umkrystallisint, mit Thierkohle behandelt, und man mit schwachem Spiritus umkrystallisirt, vollkommen farblos erhalten werden. Es krystallisirt im quadratischen Systeme. Das Beta-Orein wird auch gebildet, wenn man die Usmissäure mit einem Ueberschuss von Kalk, Buryt oder Kali kocht, aber es ist dann schwieriger von einem dabei zugleich in grosser Menge gebildeten sauren Harze zu reinigen.

Das Beta-Oroin löst sich in Wasser auf, besonders in siedendem, so wie auch in Alkohol und in' Aether. Es schmeckt süss und reagirt neutral. Beim Erhitzen sublimirt es sich ohne Rückstand, und seine Dampse haben einen erstickenden Geruch. Beim Behandeln mit Ammoniak nimmt es eine blutrothe Farbe an, welche hald dunkler wird. In Berührung mit kaustischem oder kohlensaurem Alkali bildet es einen purpurrothen Farbstoff. Durch Chlorkalk nimmt es eine blutrothe Farbe an, während, das Alpha-Orcin dadurch eine violettrothe Farbe bekommt. Im lustleeren Raume über Schweselsäure giebt es kein Wasser ab. Die Lösungen desselben werden nicht durch neutrale Salzlösungen gefällt, aber wohl durch basisches essigsaures Bleioxyd; der gebildete Niederschlag löst sich jedoch in einem Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auf, und die Flüssigkeit färbt sich ausserdem bald roth in der Lust. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Gefu	aden		Berechnet
C58	68,84	68,70	68,70	69,20	68,68
H24	7,32	7,32	7,36	7,50	7,22
010	23,84	24,08	23,94	23,30	24,10
Die da	nach l	berech	nete F	ormei	= C58H2+O10
Svanbergs Jah					29

ist jedoch nur eine empirische, und sie konnte auf keine Weise controlirt werden.

Strecker's Die im Vorhergehenden angesührten UntersuchunKritik der vor-gen und die daraus gezogenen Schlüsse sind von
stehenden Untersuchungen. Strecker¹) einer kritischen Prüsung unterzogen worden. Dieser Chemiker nimmt für die Alpha-Orsellsäure die Formel C<sup>32</sup>H¹⁴O⁴ an, nach welcher dann
die für die Säure und für deren Barytsalz berechneten Zusammensetzungen folgende werden:

Alpha-Orsellsäure			Alpha	a-orsellsaurer	Baryt
Gefundenes Mittel Berechue		Berechuet	Gefut	denes Mittel Be	rechnet
C <sup>52</sup>	60,5	60,4	. C53	49,2	49,8
H14	5,0	4,4	H18	3,8	3,4
014	3 4,5	35,2	Q18	27,6	27,0
		,	Вa	19,4	19,8.

Die Umsetzung der Alpha-Orselisäure in Alpha-Orsellinsäure wird dann nach folgendem Schema erklärt:

$$C^{52}$$
H14 $O^{14}$  + 2H =  $2C^{16}$ H8 $O^{8}$ 

Alpha-Orsellsüure Alpha-Orsellinsäure, so wie auch die Bildung des Orcins so wohl aus der Alpha-Orsellsäure als auch aus der Alpha-Orsellinsäure nach folgendem Schema:

$$C^{52}H^{14}O^{14} + 2\dot{H} = 2C^{14}H^{8}O^{4} + 4\ddot{C}$$
 und  $C^{16}H^{8}O^{8} = C^{14}H^{8}O^{4} + 2\ddot{C}$ .

In Betreff der Beta-Orsellsäure, deren Zusammensetzung so nahe mit der der Alpha-Orsellsäure übereinstimmt, macht jedoch Strecker darauf aufmerksam, dass beide Säuren vielleicht identisch sein könnten. Inzwischen nimmt er doch für die Beta-Orsellsäure die Formel C<sup>34</sup>H<sup>16</sup>O<sup>16</sup> an, wonach die be-

<sup>1)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXVIII, 108.

rechneten Zusammensetzungen für sie und ihr Barytsalz die folgenden sind:

Beta-Orselisäure			Beta-Orsellsaurer Baryt		
Gefundanes Mittel		Berechnet	Gesundenes Mittel		Berechnet
C <sup>34</sup>	60,1	60,0	C54	49,5	49,0
H16	5,2	4,7	H16	4,1	3,8
015	34,7	35,3	015	37,9	38,8
			· <b>B</b> a	18,5	18,4

Da er ferner für das Roccellin die Formel C<sup>18</sup>H<sup>8</sup>O<sup>7</sup> annimmt, wonach sich die gefundene Zusammensetzung zu der berechneten verhält, wie

	Gefundenes Mitte	el Berechne
Cis	62,6	62,8
$H_8$	4,8	4,7
07	32,6	32,5

so wird dadurch die mögliche Umsetzung der Beta-Orsellsäure in Alpha-Orsellinsäure und Roccellin nach dem Schema:

C54H16O15 = C16H8O8 + C18H8O7 erklärt, so wie auch die bei der Behandlung der Beta-Orsellsäure mit Alkohol stattfindende Bildung von alpha-orsellinsaurem Aethyloxyd.

Für das Erythroglucin nimmt er die Formel C<sup>8</sup>H<sup>10</sup>O<sup>8</sup> an, und die beim Kochen des Picroerythrins stattfindende Bildung von Erythroglucin und von Orcin glaubt er mit Annahme einer anderen Zusammensetzungsformel für das Picroerythrin auf folgende Weise zu erklären:

 $C^{24}H^{16}O^{14} + 2\dot{H} = C^{14}H^{8}O^{4} + C^{8}H^{10}O^{8} + 2\ddot{C}$ Pieroerythrin.

Die Erythrelinsäure betrachtet Strecker mit der Alpha-Orsellinsäure als identisch, und Stenhouse's erythrinsaures Aethyloxyd häft er für nichts anderes als für alpha-orsellinsaures Aethyloxyd. Das Zerfal-

len der Alpha-Orsellinsäure beim Kochen mit Baryt in Alpha-Orsellinsäure und in Picroerythrin wird dann leicht auf folgende Weise erklärt:

2C20H11O10 + 2H = C16H8O8 + C24H16O14 Erythrinsäure.

Inzwischen würde die Formel für die Erythrinsäure auch =  $C^{28}H^{15}O^{14}$  sein können, in welchem Falle die Bildung der Alpha-Orsellinsäure und des Picroerythrins auf ihre Kosten erklärt wird durch:

 $2C^{28}H^{1.6}O^{14} + 2\dot{H} = 2C^{16}H^{8}O^{8} + C^{24}H^{16}O^{14}$ Erythrinsäure.

Berechnet man die Zusammensetzungen nach diesen Ansichten und vergleicht man sie dann mit den von Stenhouse gemachten Analysen, so werden folgende Werthe erhalten:

	Erythrinsäure.				
·	Gefundenes	Mittel	Berechnet		
$C^{28}$	57,0		56,9		
H15	5,5		5,1		

		0,0		υ, τ	
	.014	37,5		38,0	
Alg	ha-Orselli	nsaures	Aħ	pha-Orsell	insaures
	Aethylox		, •	Methylo	
Gefu	denes Mitle	•	Gefu	adenes Mitte	•
Czó	60,7	61,2	C18	59,2	59,3
H12	6,3	6,1	H10	5,6	5,5
08	33,0	32,7	Os	35,2	35,2.
	Picroeryth	rin.		Erythrog	lucin.
Gefu	denes Mitte	l Berechnet	Gefu	ndenes Mitte	
$C^{12}$	53,1	52,9	$C_8$	39,4	39,3
H8	6.0	5.9	<b>H</b> 10	8.4	8.2

52,2 Mit der Annahme der Formeln von Stenhouse für die Evernsäure und Everninsäure wird die Bildung dieser letzteren Säure neben Orcia aus der

 $\mathbf{O_8}$ 

41,2

40,9

ersteren Säure durch Barytwasser auf folgende Weise erklärt:

$$C^{54}H^{16}O^{14} + 2H = C^{14}H^{8}O^{4} + C^{18}H^{10}O^{8} + 2\ddot{C}$$
  
Evernsäure. Everninsäure.

In Betreff der von Schunck vor einiger Zeit in der Lecanora Parella entdeckten Säure ist Strecker der Ansicht, dass sie eine den eben angeführten Säuren analoge Säure sey, welche durch Kochen mit Baryt in Alpha-Orselfinsäure (Lecanorsäure) und in Parellsäure — C<sup>18</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup> getheilt werde.

Für die Usninsäure nimmt Strecker die Formel C<sup>28</sup>H<sup>18</sup>O<sup>14</sup> und für das krystallisirte Beta-Orcin die Formel C<sup>54</sup>H<sup>18</sup>O<sup>6</sup> + 3H an, und nach diesen Formeln werden die gefundenen und berechneten Zusammensetzungen folgende:

Usninsäure.			Be <b>ta</b> -Orcin.			
Gefun	de <b>nes Mittel</b>	Berechnet	Gefur	denos Mittel	Berechnet	
C28	63,6	63,7	C54	68,9	68,7	
H18	5,0	5,0	H21	7,3	7,1	
014	31,4	31,3	0a .	23,8	24,2,	
1	י ביינו אינו	J D-4-	<b>A</b>	T7•	_ \$1	

und die Bildung des Beta-Orcins aus Usninsäure erklärt sich dann auf folgende Weise:

$$C^{58}H^{18}O^{14} = C^{54}H^{18}O^6 + 4\ddot{C}$$

Schunck¹) hat die Untersuchungen von Sten-Schunck's house ebenfalls kritisch geprüft, und er ist dabei in Kritik von Stenhouse's vielen Fällen zu anderen Resultaten gekommen. Er Untersuchunist nämlich zu der Ansicht gelangt, dass das Product, welches durch Behandlung der Lecanorsäure, des Erythrins, der Erythrinsäure, der Alpha-Orsellsäure und Beta-Orsellsäure mit Alkohol erhalten wird, in allen Fällen ein und derselbe Körper sey, nämlich

<sup>1)</sup> Phil. Mug. XXXIII, 249.

C4H5O + C18H6O8, nach welcher Formel die berechnete Zusammensetzung die folgende ist:

Zu dieser Aetherart, welche er Lecanorsäure-Aether nennt, rechnet er auch den Körper, welcher Pseudoerythrin genannt worden ist. Schunck glaubt daher, dass sowohl Erythrin, als auch Erythrylin, Erythrinsäure, Alpha-Orsellsäure und Beta-Orsellsäure nur Lecanorsäure mit verschiedenen Paarlingen sind.

Die Formel für die Erythrinsäure nimmt Schunck =  $C^{42}H^{25}O^{21}$  und die für das Picroerythrin<sup>1</sup>) =  $C^{24}H^{16}O^{14}$ . Nach diesen Formeln sind die berechneten Zusammensetzungen dafür die folgenden:

	Erythrinsäure		Picroerythrin.	
•	Aeq.	Berechnet	Aeq.	Berechnet
C	42	56,89	24	52,94
H	23	5,18	16	5,87
0	21	37,93	. 14	41,19,

und hiernach erklärt er die Bildung des Picroerythrins auf Kosten der Erythrinsäure nach folgendem Schema:

Für das Erythroglucin, womit auch Schunck einige Analysen gemacht hat, nimmt er die Formel C<sup>22</sup>H<sup>28</sup>O<sup>22</sup> an, nach welcher dann die gefundene und berechnete Zusammensetzung dafür die folgende ist:

<sup>1)</sup> Schunck schlägt vor, den Namen Picroerythrin in Erypikrin und den Namen Erythroglucin in Eryghusin zu verändern.

	Gefa	mden .	Berechnet
C55	39,60	39,75	39,29
H38	8,49	8,71	8,32
$0^{22}$	51,91	51,54	52,39,

und die Bildung desselben aus Picroerythrin geht dann nach folgendem Schema vor sich:

$$C^{24}H^{16}O^{14} + 12\dot{H} = C^{22}H^{26}O^{22} + 2\ddot{C}$$
.  
Picroerythrin. Erythroglucin.

Schunck glaubt gleichwie Strecker, dass die Alpha-Orsellsäure und Beta-Orsellsäure als identisch und mit der Formel C<sup>54</sup>H<sup>18</sup>O<sup>14</sup> repräsentirt werden müssen, nach welcher ihre berechnete procentische Zusammensetzung ist:

und da die Erythrinsäure als eine mit Picroerythrin gepaarte Lecanorsäure betrachtet werden kann, wenn 1 Atom Wasser daraus ausgetreten ist, so kann die (Alpha) Orsellsäure in gleicher Art als eine mit Orcin gepaarte Lecanorsäure angesehen werden, nachdem daraus 1 Atom Wasser ausgetreten ist. Also:

$$C^{54}H^{18}O^{14} + \dot{H} = C^{18}H^{8}O^{8} + C^{16}H^{17}O^{7}$$

Orsellsäure. Lecanorsäure Krystall. Orcin. wobei er demnach annimmt, dass das Orcin im krystallisirten Zustande mit der Formel C<sup>16</sup>H<sup>17</sup>O<sup>7</sup> ausgedrückt werden müsse.

Die Formel der Alpha-Orsellinsäure gleichwie die der Erythrelinsäure betrachtet er  $= C^{18}H^9O^9$ , wonach die berechnete procentische Zusammensetzung derselben die folgende ist:

wonach sie dann nichts anderes sein würde, als eine Lecanorsäure, die sich mit den Elementen von 1 Atom Wasser vereinigt hat. Er führt hierbei an, dass er die Lecanorsäure aus ihrer Verbindung mit Baryt gefällt und dass sie sich dadurch in die Säure C<sup>18</sup>H<sup>9</sup>O<sup>9</sup> umgesetzt habe.

Die Formel der Evernsäure nimmt Strecker = C<sup>56</sup>H<sup>17</sup>O<sup>15</sup> an, wonach die berechnete Zusammen-setzung derselben folgende ist:

womit auch die Analysen ihrer Salze mit Kali und Baryt von Stenhouse übereinstimmen. Die Evernsäure würde in diesem Falle eine mit Everninsäure gepaarte Lecanorsäure sein, wie das folgende Schemazeigt:

C56H17O16 + 
$$\hat{H}$$
 = C18H8O8 + C18H10O8  
Evernsäure. Lecanorsäure Everninsäure.

Erythrylin.

Den Körper in der Roccella tiuctoria, welchem Kane<sup>1</sup>) den Namen Erythrylin und die Formel C<sup>22</sup>H<sup>16</sup>O<sup>6</sup> gegeben hat, repräsentirt Schunck mit der Formel C<sup>42</sup>H<sup>29</sup>O<sup>12</sup>, wonach die berechnete procentische Zusammensetzung die folgende ist:

wonach das Brythrylin eine mit Rocellsäure gepaarte Lecanorsäure sein wurde, nachdem daraus 2 Atome Wasser ausgetreten sind, wie das folgende Schema zeigt:

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresbericht XXII, 367.

C45H53O13 + 3. = C18H9O8 + C54H52O6 Erythrylin. Lecanorsaure. Roccellsaure.

In einer kurzen Abhandlung über das Bromorcin Bildung des geben Laurent und Gerhardt 1) an, dass die Formel für das getrocknete Lecanorin (Schunck's, Rochleder's und Heldt's Lecanorsaure) ihrer Ansicht nach = C58H14O7 seyn müsse, und dass das krystallisirte Lecanorin ausserdem zwei Atome Wasser enthalte. Für das Pseudoerythrin stellen sie die Formel C20H12O8 und für das Orcein die Formel C14H7NO6 auf. Der Process beim Kochen des Lecanorins mit Barytwasser wird dann auf folgende Weise erklärt:

 $C^{52}H^{14}O^{14} + 2H = 2(\ddot{C} + C^{14}H^{8}O^{4})$ Lecanorin Orcin

Der Process beim Kochen des Lecanorins mit Alkohol ist dann der folgende:

 $C^{59}H^{14}O^{14} + C^{4}H^{6}O^{2} = 2C + C^{14}H^{8}O^{4} + C^{20}H^{12}O^{8}$ 

Beim Kochen des Pseudoerythrins mit Alkalien wird kohlensaures Alkali, Alkohol und Orcin gebildet:

 $C^{20}H^{12}O^8 + 2\dot{H} = 2\ddot{C} + C^4H^6O^2 + C^{14}H^8O^4$ und wenn sich dann aus dem Orcin durch den gleichzeitigen Einfluss von Ammoniak und Luft das Orcein bildet, so geschieht dieses nach folgendem Schema:

 $C^{14}H^{8}O^{4} + O^{6} + NH^{5} = C^{14}H^{7}NO^{6} + 4H$ 

Lebourdais<sup>2</sup>) hat in einer Abhandlung über die Eigenthümliche in Pflanzen vorkommenden characteristischen und ei-Stoffe in Pflangenthümlichen Bestandtheile in der thierischen Kohle angeblich ein Mittel gefunden, um diese Körper daraus abzuscheiden. Seine Methode, welche jedoch weder neu ist noch darauf Anspruch machen kann,

Orcins.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 319.

<sup>2)</sup> Daselbat, S. 58.

dass sie diese Körper in einem völlig reinen Zustande liefert, besteht darin, dass man Wasserauszüge von Pflanzen so lange mit thierischer Kohle, welche durch Behandeln mit Salzsäure und Auswaschen von allen Salzen befreit worden ist, digerirt, his sie farblos geworden sind, und dass man dann die Körper mit Alkohol auszieht, welche hierauf beim Verdunsten des Alkohols zurückbleiben.

Auf diese Weise hat er aus den Blättern der Stechpalme einen nicht krystallisirenden Körper, das Ilicin, ausgezogen; aus der Meerzwiebel bekam er ebenfalls einen nicht krystallisirenden Körper, das Scillitin; aus der Arnica montana das Arnicin, aus der Columbowurzel das Columbin, aus den Coloquinten das Colocynthin, welches sich in kleinen Warzen absetzte, und ausserdem Strychnin, Chinin u. s. w.

Asparagin.

Piria 1) hat Wicken im Dunklen wachsen lassen, sie dann abgeschnitten, nachdem sie die Höhe von 0,6 Meter erreicht hatten, und hierauf aus dem daraus ausgepressten Sast das Asparagin bereitet. Nachdem der Sast verdunstet und das dabei abgeschiedene Albumin absiltrirt worden war, wurde er bis zur Syrupconsistenz verdunstet und dann der Krystallisation überlassen. Das hierbei auskrystallisirte Asparagin wurde durch Umkrystallisiren und Behandeln mit Thierkohle gereinigt. Von 10 Kilogrammen Wicken bekam er auf diese Weise 150 Grammen Asparagin. Als er dann versuchte, das Asparagin aus solchen Wicken darzustellen, welche beim vollständigen Zutritt des Lichts aufgewachsen waren, erhielt er daraus eine eben so grosse Menge. In den Samen ist kein Asparagin enthalten. Beim Beginn des Blühens,

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 160.

so wie auch während der Samen-Bildung enthält der Wickensast kein Asparagin, so dass sich also dieser Körper nur während des Wachsens in der Planze zu bilden scheint. Piria hat die Analyse des krystallisirten Asparagins wiederholt und die Zusammensetzung desselben folgendermaassen gesunden:

## Gefunden

	.00	4 Atta ett	•
	Direct bereitet	Aus der Verbindung mit Kupferoxyd ab-	Berechnet
	•	geschieden.	
C <sub>8</sub>	31,80	32,09	32,00
H10	6,85	6,79	6,67
M2	18,84	18,80	18,67
08	42,51	42,32	42,66.

Man hat früher vermuthet, dass das krystallisirter Asparagin 2 Atome Wasser enthalte, welche beim Trocknen in einer Temperatur von + 100° daraus weggingen. Aber Piria fand, dass das Asparagin Lackmus röthet, und dass es mit Kupferoxyd eine Verbindung bildet, sowohl wenn man es damit kocht, als auch wenn man die Lösung desselben in der Wärme mit einer warmen Lösung von essigsaurem Kupferoxyd versetzt, wo sich dann in beiden Fällen die blaue Kupferoxyd-Verbindung im krystallinischen Zustande absetzt, welche bei der Analyse folgende Resultate gab:

Gefunden			Berechnet	
$C_8$	29,30	29,43	29,35	29,50
<b>H</b> ?	4,41	4,51	4,36	4,30
$\mathbb{N}^2$	17,25	17,25	17,25	17,21
<b>S</b> 5	24,64	24,43	24,65	24,58
Ċu	24,40	24,38	24,39	24,41.

Diese Resultate entsprechen der Formel CuC<sup>8</sup>H<sup>7</sup>N<sup>2</sup>O<sup>5</sup> und sie würden nun ausweisen, dass das krystalksirte

Asparagin 3 Atome Wasser enthält, wovon 2 Atome bei + 100° daraus weggehen. Dass das Asparagin bei seiner Vereinigung mit dem Kupferoxyd keine Veränderung erleidet, glaubt er aus der Analyse folgern zu können, welche er damit gemacht hat. Er zersetzte nämlich die Kupferoxyd-Verbindung mit Schwefelwasserstoff und verdunstete die abfiltrirte Flüssigkeit zur Krystallisation, und es schoss dann gewöhnliches Asparagin daraus an. Die Kupferoxyd-Verbindung ist fast unlöslich in kaltem Wasser, aber etwas löslich in siedendem; dagegen löst sie sich leicht in Säuren und in Ammoniak. Bei + 120° verliert sie kein Wasser.

Eine Lösung von reinem Asparagin erleidet keine Veränderung; ist es aber gefärbt und unrein, so wird die Lösung alkalisch, sie fängt dann an nach thierischen Stoffen zu riechen, und der Gehalt an Asparagin vermindert sich darin, während Ammoniak und Bernsteinsäure gebildet werden. Dasselbe findet statt, wenn man ausgepressten Sast von Wicken zu einer Lösung von reinem Asparagin setzt. Piria hat durch Analyse das Vorhandensein der Bernsteinsäure bestätigt. Die Bildung dieser Säure erklärt sich aus folgendem Schema:

C<sup>8</sup>H<sup>10</sup>N<sup>2</sup>O<sup>8</sup> + 2H = 2NH<sup>4</sup>C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>5</sup>
Asparagin.
Bernsteinsaures
Ammoniumoxyd,

so dass also während des Gährungsprocesses 2 Aequivalente Wasserstoff absorbirt werden. Da hierbei Sauerstoff frei werden oder noch ein anderer Körper gebildet werden muss, so bleibt für die völlige Erklärung des Processes noch zu erforschen übrig, welcher dieser Körper sein kann.

Piria hat serner die Beobachtung bestätigt, dass

Asparaginsäure gebildet wird, wenn man Asparagin mit Salzsäure oder mit reiner Salpetersäure kocht, wer dagegen fand er die Angabe nicht richtig, nach welcher durch fortgesetztes Kochen der Asparaginsäure mit concentrirter Salzsäure eine neue eigenthämliche Säure gebildet werden sollte. Als er einmal eine Salpetersäure-haltige Lösung der Asparaginsäure mit essigsaurem Bleioxyd fällte, so bekam er ein in nadelförmigen Prismen krystallisirendes, glänzendes Salz, welches sich bei der Analyse nach der Formel Phr + PhCaHanos + H zusammengesetzt zeigte, also als ein Doppelsalz von salpetersaurem und asparaginsaurem Bleioxyd herausstellte. Er versuchte dann, aber vergebens, dasselbe noch einmal hervorzubringen.

Behandelt man dagegen das Asparagin mit rauchender Salpetersäure, oder leitet man das Gas von salpetriger Säure in eine Lösung von Asparagin in reiner Salpetersäure, so entwickelt sich Stickoxydgas, während Aepfelsäure gebildet wird. Die auf diese Weise gebildete Aepfelsäure ist analysirt worden. Als dann Piria auf Grund dieser Beobachtung das Verhältniss der Asparaginsäure und des Asparagins zur Aepfelsäure verglich, so fand er, dass die erstere als die Aminsäure der Aepfelsäure und das letztere als das Amid dieser Säure betrachtet werden kann, wie das folgende Schema darstellt:

 $NH^2C^4H^2O^5 + \dot{H}C^4H^2O^4 = C^8H^7NO^8$ Malaminsäure. Asparaginsäure.
und  $2NH^2C^4H^2O^5 = C^8H^4N^2O^6$ Malamid. Asparagin.

Dass diese Ansicht von der Zusammensetzung der Asparaginsäure und des Asparagins die richtige ist,

hat er auch noch dadurch darzulegen gesucht, dass Oxalsäure, Bernsteinsäure und Buttersäure gebildet werden, wenn man Oxamid, Succinamid und Butyramid auf ähnliche Weise mit rauchender Salpetersäure behandelt werden. Meiner Ansicht nach scheint es auch sehr wahrscheinlich zu seyn, dass dieses der Fall ist. Inzwischen kann man dann nicht annehmen, dass die Verbindung, welche Piria unter dem Namen Asparagin-Kupferoxyd analysirt hat, wirklich Asparagin als solches enthalte, sondern dass es darin als ein ganz anderer Körper anzusehen ist, welcher durch seine Neigung 1 Atom Wasser aufzunehmen, wenn er aus seiner Verbindung mit dem Kupferoxyd frei gemacht wird, das Asparagin (= Malamid) regenerirt. Die Formel des bei + 1000 getrockneten Asparagins muss dann C4H4NO5 = NH2C4H2O5 seyn, während das krystallisirte ausserdem noch ein 1 Atom Wasser enthält.

Wird Asparagin mit Kalihydrat geschmolzen, so entwickelt es Ammoniak, während Essigsäure und Oxalsäure gebildet werden. Eine Bildung von Aepselsäure hat Piria dabei nicht beobachten können.

Dessaignes und Chautard 1) haben gefunden, dass das Asparagin nicht blos in den Stengeln von Wicken vorkommt, sondern auch in denen von Erbsen, Bohnen, türkischen Bohnen und Linsen, wenn sie im dunkeln aufgeschossen sind. In Dahlien und in Eibisch fanden sie ebenfalls Asparagin. Dagegen fanden sie es nicht in dem Sast der Stengel vom Kürbis, Haser, Buchweizen und Kartosseln. Die erhaltene Quantität von Asparagin haben sie in vielen Fällen

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XIII, 245.

quantitativ bestimmt. Für das krystallisirte Asparagin haben sie dieselbe Formel gefunden, als Piria.

Sie haben gesunden, dass Silberoxyd in Asparagin aussolich ist, und dass die Lösung beim Verdunsten kleine Krystall-Anhäusungen liesert, welche im resectirtem Lichte schwarz zu sein scheinen, aber im Durchsehen braungelb, und welche bei der Analyse sich nach der Formel ÅgC8H7N2O5 zusammengesetzt zeigten. Gesunden wurden darin 48,94 Proc. Silberoxyd, während die Rechnung 48,53 Proc. giebt.

Das Asparagin treibt Essigsäure, wiewohl langsam, aus essigsaurem Bleioxyd aus. Es löst Quecksilberoxyd auf, aber beide Verbindungen konnten nicht im krystallisirten Zustande erhalten werden. man Asparagin mit Wasser und Zinkoxyd, so setzen sich nachher aus der Flüssigkeit beim Erkalten blättrige Krystalle ab, welche bei + 1000 nicht an Gewicht verlieren, und welche nach dem bei der Analyse herausgestellten Gehalt an Zinkoxyd (gefunden wurde 25,17 Proc., während die Rechnung 24,77 Proc. fordert) nach der Formel ZnC8H7N2O5 zusammengesetzt waren. Das Asparagin geht mit salpetersaurem Silberoxyd eine Verbindung ein, welche in seinen Nadeln krystassisirt und welche, getrocknet bei + 100°, nach der Formel 2ÅgÄ + C8H8N2O6 zusammengesetzt ist. Sie bildet sich, wenn man die eintretenden Bestandtheile in gehörigen Proportionen auflöst und die Lösung verdunstet. Diese Verbindung kann umkrystallisirt werden, ohne dass sie sich zersetzt. Versucht man eine entsprechende Verbindung mit salpetersaurem Bleioxyd hervorzubringen, so erhält man nur eine gummiartige Masse. Mit Schwefelsäure scheint das Asparagin keine Verbindung einverbindung welche in kleinen Krystallen anschiesst, und zusammengesetzt nach der Formel C<sup>4</sup>H<sup>4</sup>NO<sup>5</sup> + HC, wenn man Asparagin und Oxalsänre in dem angeführten Atom-Verhältnissen auflöst und die Lösung verdunstet. Dessaignes und Chautard, welche im Allgemeinen das bei + 100° getrocknete Asparagin als nach der Formel C<sup>4</sup>H<sup>4</sup>NO<sup>5</sup> zusammengesetzt betrachten, führen zuletzt an, dass das Asparagin im zerstreuten Lichte leicht durch Chlor zersetzt wird, so wie auch, dass es sich durch braunes Bleisuperoxyd im Sieden mit Entwickelung von Ammoniak zersetzt, dass aber dabei keine Asparaginsäure gebildet werde.

Berberin.

Bödeker<sup>1</sup>) hat Berberin aus der Columbowurzel dargestellt. Nachdem man die Wurzel mit 70 procentigem warmen Alkohol ausgezogen hat, wird die Lösung verdunstet, worauf sich Columbin beim ruhigen Stehen langsam daraus absetzt. Die davon abgeschiedene Flüssigkeit wird bis zur Trockne verdunstet, der Rückstand in heissem Wasser aufgelöst, und die Lösung mit Salzsäure versetzt, wodurch ein Niederschlag gebildet wird, den man wieder in 80 procentigem Alkohol auflöst. Wird diese Lösung mit Aether vermischt, so scheidet sich ein undeutlich krystallinisches gelbes Pulver daraus ab, welches sich bei genauerer Untersuchung als salzsaures Berberin Dieses Berberin soll in der Columboherausstellte. wurzel in grösserer Quantität vorkommen, als Columbin. Bödeker hält es für wahrscheinlich, dass das

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIII, 501. — Archiv der Pharm. LIV, 335.

Columbin eher als das Berberin in der Wurzel gebildet werde.

Durch Behandeln der Samen von Agrostemma Agrostemmin. Githago mit Alkohol hat Schulze 1) einen Körper ausgezogen, welchen er Agrostemmin nennt. Am besten ist es, schwächeren Spiritus anzuwenden und elwas Essigsaure zuzusetzen. Die Lösung wird etwas eingekocht, mit kaustischem Kalk gekocht, der dann gebildete Niederschlag mit Alkohol siedend ausgezogen, worin sich nun das Agrostemmin auflöst, welches hierauf durch wiederholte Umkrystallisirungen gereinigt wird. Das reine Agrostemmin ist gelbweiss, krystellisirt in Blättern, schmilzt beim Erhitzen, löst sich nur wenig in Wasser, aber leicht in Alkohol, und die Lösung soll alkalisch reagiren. Ungeachtet Schulze das Agrostemmin als ein neues vegetabilisches Alkali betrachtet, und ausserdem die Bereitung und Verhältnisse einiger salzartiger Verbindungen desselben anführt, so glaube ich doch, dass wir noch neue Untersuchungen abzuwarten haben, ehe wir diesen Angaben völliges Vertrauen schenken können. Daher war ich der Meinung, diesen Körper unter den in einzelnen Pflanzen vorkommenden Stoffen anführen zu müssen, aber noch nicht unter den Alkaloiden. Das Verhalten beim Kochen mit kaustischem Kali, wobei es unter Entwickelung von Ammoniak zersetzt werden soll, so wie auch die Zerstörung desselben durch concentrirte Schwefelsäure u. s. w., veranlassen ausserdem den Wansch, dass weitere Forschungen darüber angestellt werden.

In Betracht des Umstandes, dass Amygdalin = Verhalten des C40H27NO22 als eine gepaarte Verbindung entweder Amygdalins zu Säuren.

**30** 

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LV, 298. LVI, 163. Stanbergs Jahren-Bericht. II.

von Bittermandelöl, Cyanwasserstoffsäure und Zucker, oder von Benzoyl, Cyan und Gummi angesehen werden kann, wie die folgende Uebersicht darstellt:

 $C_{40}H_{52}MO_{53} = C_{14}H_{6}O_{5} + H_{C_{5}M} + 5C_{15}H_{10}O_{10}$ 

Amygdalin Bitterman- Cyanwas- Zucker delöl serstoff

 $C^{40}H^{27}NO^{22} = C^{14}H^5 + C^2N 2C^{12}H^{11}O^{11}$ 

Amygdalin Benzoyl Cyan Gummi welche Ansichten mit dem Verhalten des Amygdalins gegen Emulsin im Einklang stehen, so wie auch mit dem Verhalten des Zuckers gegen Säuren, hat Wöhler 1) die Bemerkung gemacht, dass wenn man das Amygdalin mit einer sehr starken Chlorwasserstoffsäure behandelt, dasselbe sich in der Wärme gelb und dann braun färbt, und dass sich darauf ein huminartiger Körper abscheidet. Verdunstet man dann die davon abfiltrirte Flüssigkeit bei gelinder Temperatur, so kann man aus dem Rückstande mit Aether Mandelsäure ausziehen, während Huminsäure und Salmiak zurückbleiben. Geschieht dagegen das Verdunsten in einer Temperatur über + 1000, so zersetzt sich die Mandelsäure weiter, sie wird amorph und löst sich dann zwar in wenig Wasser, aber sie scheidet sich nach einem Zusatz von mehr Wasser in Gestat eines schweren gelben Oels ab, welches geruchlos ist.

In der Absieht, den Mandelsäure-Aether direct darzustellen, leitete Wöhler Chlorwasserstoffsäuregas in ein breiförmiges Gemenge von Amygdalin und Alkohol. In dem Maasse wie die Masse gesättigt und dabei erwärmt wurde, löste sich das Amygdalin auf, ohne sich beim Erkalten wieder abzuscheiden. Nach

<sup>1)</sup> Ann. der Chemie und Pharm. LXVI, 238.

einigen Tagen setzte sich daraus Salmiak ab, dessen Quantităt sich durch einen Zusatz von Aether noch vermehrte. Die Aetherlösung liess beim Verdunsten einen braunen Syrup zurück, aus welchem sich beim Vermischen mit Wasser eine schwere Flüssigkeit absonderte, von welcher Wöhler vermuthet, dass sie Amygdalinsäure-Acther ist. Die Amygdalinsäure, welche als

 $H + C^{+0}H^{26}O^{24} = C^{14}H^{6}O^{2} + C^{2}H^{05} + 2C^{12}H^{10}O^{10}$ Amygdalinsäure Bitterman- Ameisen- Zucker delöl säure

betrachtet werden kann, hat sich dadurch gebildet, dass ein Theil des Zuckers oder Gummi's nicht in Humin verändert wurde, sondern sich mit der Mandelsäure vereinigte. - Der auf diese Weise gebildete Amygdalinsäure-Aether ist hellbraun, schwerer als Wasser, löst sich bedeutend in Wasser auf, wiewohl er dabei zersetzt wird, schmeckt bitter und zusammenziehend, und er verflüchtigt sich nicht, wenigstens nicht ohne Zersetzung.

Gerding 1) hat getrocknete Oenanthe fistulosa Oenanthin. mit 80 procentigem Alkohol ausgezogen, die Lösung mit essigsaurem Bleioxyd ausgefällt, aus der von dem Niederschläge absiltrirten Flüssigkeit das im Ueberschuss zugesetzte Bleioxyd durch Schwefelwasserstoff niedergeschlagen, und die wieder filtrirte Flüssigkeit verdunstet, worauf sich ein Harz daraus absetzte, welches Gerding Oenanthin nennt. Dieses Harz enthält Stickstoff, löst sich in Spiritus und in Essigsäure, aber wenig in Aether. Von Schweselsäure und Salzsäure wird es nicht aufgelöst und durch Salpetersaure wird es zerstört. Es besitzt einen widri-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIV, 175.

gen Geschmack und einen durchdringenden narkotischen Geruch. Im Uebrigen ist es noch nicht so untersucht worden, dass man es schon für einen eigenthümlichen selbstständigen Körper erklären könnte.

Wetheril') hat gefunden, dass die bisher noch

Acthyl-Verbindungen. Neutrales

Aethyloxyd.

nicht dargestellte neutrale Verbindung von Schweselschweselsauressäure und Aethyloxyd gehildet wird, wenn man wasserfreie Schwefelsäure in der Kälte auf wasserfreien Aether oder absoluten Alkohol einwirken lässt, in welchem letzteren Fall kein Weinöl gebildet wird. Am besten wird es bereitet, wenn man wasserfreie Schwefelsäure in kunstlich abgekühlten Aether ein-Die dabei gebildete syrupdicke Lösung wird darauf mit einem gleichen Volum Aether und der 4 fachen Volummenge Wasser geschüttelt, wobei sie sich in 2 Schichten theilt, von denen die obere das neutrale schweselsaure Aethyloxyd enthält. Die ätherartige Flüssigkeit wird darauf mit Kalkmilch geschüttelt, um schweslige Säure und einen Farbstoff daraus wegzunehmen, und der Aether abdestillirt. nimmt der Rückstand eine schwach saure Reaction an, aber nach dem Waschen mit Wasser und Wegtrocknen des grössten Theils von Wasser mit Löschpapier, und durch nachheriges Trocknen über Schwefelsäure unter einer Lustpumpe bekommt man das neutrale schwefelsaure Aethyloxyd rein. Es ist nun eine ölartige Flüssigkeit, schmeckt scharf, riecht nach Pfesfermünzöl, und bewirkt auf Papier einen Fettsleck, der aber hald wieder versohwindet. Specif. Gewicht = 1,12. Im reinen Zustande ist es farblos, aber gewöhnlich hat es eine gelbe Farbe. Es kann unverändert destillirt werden, was aber in einer Atmos-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 118.

phare von Kohlensauregas geschehen muss, so wie auch bei einer Temperatur, welche nicht + 110 -120° überschreitet. Chlor zersetzt es nicht in der Kalte, aber es wird davon mit grüner Farbe absorbirt, und Wasser scheidet dann das Oel ab. Schwefelwasserstoff übt in der Kälte keine Wirkung darauf aus, behandelt man es aber mit Kalium-sulfhydrat, so bildet sich Aethyl-sulfhydrat (Mercaptan). Es löst sich in rauchender Salpetersäure und Wasser schlägt es daraus wieder nieder; setzt man aber Kali zu der Lösung, so bildet sich salpetrigsaures Aethyloxyd. Behandelt man es auf dieselbe Weise mit Salzsäure und Kali, so kann man nachher ein Oel davon abdestilliren, welches schwerer als Wasser ist, und welches nach Aepfeln riecht. Bei der Analyse hat sich die Zusammensetzung desselben der dem neutralen schwefelsauren Aethylowyd entsprechend herausgestellt, es wird daher mit der Formel C4H5OS = AeS ausgedrückt. Die Resultate der Analyse waren:

Gefunden				Berechnet
C+	30,69	30,51	30,74	31,17
$\mathbf{H}^{5}$	18,8	6,33	6,27	6,49
0	-		· <del></del> ,	10,39
Ŝ	51,56	51,55	51,95	51,95

Behandelt man das neutrale schweselsaure Aethyloxyd mit warmem Wasser, indem man es zuweilen damit durchschüttelt, so löst es sich allmälig darin aus, und man erhält eine saure Flüssigkeit, aus welcher Alkohol abdestillirt werden kann. Sättigt man darauf die Flüssigkeit mit kohlensaurem Baryt, so schiesst nach dem Verdunsten zuerst ein Salz daraus an, welches durch Wiederaußösen und Aussüllen mit Alkohol rein erhalten wird, und welches Wether ill

in Folge einer damit ausgeführten Analyse als methionsauren Baryt betrachtet 1). Die Mutterlauge, woraus dieser methionsaure Baryt angeschossen ist, enthält sowohl schwefelsauren Aethyloxyd-Baryt (weinschwefelsauren Baryt) als auch ätherschwefelsauren (isäthionsauren) Baryt.

Doppelsalze oxyd

Marchand<sup>2</sup>) hat einige Doppelselze von schwevon schwesel-selsaurem Aethyloxyd untersucht, welche 12 Jahre lang aufbewahrt worden waren. Dabei fand er die Doppelsalze desselben von Kali, Natron, Ammoniumexyd, Lithion, Talkerde, Kupferoxyd, Nickeloxyd und Kobaltoxyd noch unverändart. Das Strontiansalz war vollkommen zersetzt, und diese Zersetzung geht leicht vor sich, mit Entwickelung eines angenehmen Weingeruchs. Das Barytsalz zersetzt sich ziemlich leicht, so dass, wenn man eine Lösung von diesem Salze kocht, sich schweselsaurer Baryt niederschlägt, während die Flüssigkeit sauer wird, und dass, wenn man sie nun sättigt und wieder kocht, noch mehr davon niedergeschlagen werden kann. Verdunstet man aber nun die wieder neutralisirte Lösung, so schiesst ein Barytsalz daraus an, welches zwar denselben Gehalt an Baryt enthält, wie der schwefelsaure Aethyloxyd-Baryt, welches aber doch nicht damit identisch zu seyn scheint, eine Erfahrung, welche schon früher von Gerhardt gemacht worden ist. Der schweselsaure Aethyloxyd-Kalk erhält sich ziemlich lange Zeit, wenn man ihn gegen Feuchtigkeit geschützt aufbewahrt. Die Doppelsalze von Thonerde, Eisenoxyd, Manganoxydul, Uranoxyd, Bleioxyd und Silberoxyd waren vollkommen zersetzt worden, und aus der da-

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. XXI, 417.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIV, 122.

von abgeschiedenen Flüssigkeit konnte kein Weinöl erhalten werden.

Wurtz 1) giebt an, dass sich Cyanursäure-Aether Cyanursäurebildet, wenn man schwefelsaures Aethyloxyd-Kali im Aether, Cyan-säure-Aether. Oelbade mit dem an Alkali reichsten Salze von cyanursaurem Kali destillirt. Das Product condensirt sich in Halse der Retorte zu einer krystallinischen Masse, welche durch wiederholte Umkrystallisirungen mit warmem Alkohol rein erhalten wird. Sie ist der in Rede stehende Aether, welcher prismatische glänzende Nadeln bildet, bei + 85° schmilzt, farblos ist und schwerer als Wasser. In Wasser ist er wenig löslich, aber von Alkohol und von gewöhnlichem Aether wird er leicht aufgelöst. Er kocht bei + 2760 und destillirt dann unverändert über. Sein Gas wiegt 7,4 und drückt 4 Volumen aus, wonach das berechnete Gewicht = 7,37 ist. Nach diesem Gewicht des Gases, so wie auch nach den Resultaten der Analyse (von der jedoch die Zablenwerthe nicht mitgetheilt sind) drückt Wurtz die Zusammensetzung mit der Formel C<sup>6</sup>N<sup>5</sup>O<sup>5</sup> + 3C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O aus. Er glaubt, dass diese Zusammensetzung einen Beweis für die Eigenschaft der Cyanursäure (Berzelius' Cyanurensäure) liefere, dass sie 3 Atome Base sättige, und dass also Wöhler's<sup>2</sup>) Ansicht über die Zusammensetzung der Cyanursaure unrichtig sey. Da inzwischen diese Ansicht von Wurtz im vollkommenen Widerspruch mit dem gesundenen Gehalt an Wasserstoff in den Salzen der Cyan säure steht, und sich ausserdem nicht gut mit dem Verhalten in Uebereinstimmung bringen lässt, dass der in Rede stehende Cyanursäure-

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 368.

<sup>2)</sup> S. den vorigen Jahresbericht, S. 34.

Aether beim Kochen mit Kali Ammoniak entwickelt, während kohlensaures Kali gebildet und Alkohol regenerirt wird, ein Verhalten, welches dagegen dem analog ist, welches beim Kochen von cyansaurem Kali stattfindet, während die Cyanursäure chne Zersetzung mit Kali behandelt werden kann, ---- so scheint es mir vielmehr, als habe Wurtz hierbei eine eigenthümliche Modification von dem Gyansaure-Aether, AeGy, hervorgebracht, als dass er einen Cyanursaure-Aether in Händen gehabt hätte. Ist dieses der Fall, so wurde ich vorschlagen, ihn bis auf Weiteres Beta-Cyansaure-Aether zu nennen und mit der Formel AeCyß zu bezeichnen, wodurch wir den Namen Cyansaure-Aether oder Alpha-Cyansaure-Aether einer anderen Verbindung erhalten, welche ebenfalls von Wurtz beobachtet worden ist, und zu welcher wir nun übergehen wollen.

Wurtz¹) hat nämlich gefunden, dass wenn man schwefelsaures Aethyloxyd-Kali mit cyansaurem Kali destillirt, sowohl (alpha)-cyansaures als auch (beta)-cyansaures (Wurtz's cyansaures) Aethyloxyd gebildet wird, welche dann durch Rectification von einander getrennt werden können, weil der erstere sehr flüchtig ist, aber nicht der letztere. Nach mehreren Rectificationen über Chlorcalcium ist der Alpha-Cyansäure-Aether eine dünnflüssige Flüssigkeit, welche stark das Licht bricht, einen starken Geruch besitzt und Thränen hervorruft. Er ist leichter als Wasser und hat in Gasform 2,4 specifisches Gewicht. Seine Zusammensetzung soll durch die Formel C<sup>6</sup>H<sup>5</sup>NO<sup>2</sup> = C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>2</sup>NO = ÀeĊya ausgedrückt werden.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 241.

Löst man diesen Aether in warmem Ammoniak auf, so schiessen aus der Lösung beim Verdunsten Prismen an, welche nach der Formel C<sup>6</sup>H<sup>8</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup> zusammengesetzt sein sollen, und welche sich demnach dadurch gebildet haben, dass 1 Atom Ammoniak mit 1 Atom von dem Cyansäure-Aether in Verbindung getreten ist. Diese Krystalle schmelzen leicht in Wasser und in Alkohol, und sie entwickeln Ammoniak, wenn man sie mit Kali kocht.

Behandelt man den Cyansäure-Aether mit Wasser, so entwickelt er Kohlensäure, und man erhält eine Krystallmasse, welche durch Auslösen in Wasser oder. Alkohol gereinigt werden kann. Diese neue Verbindung ist nach der Formel C<sup>10</sup>H<sup>12</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup> zusammengesetzt, und ihre Bildung wird durch folgendes Schema deutlich:

 $2C^6H^5NO^2 + 2\dot{H} = 2\ddot{C} + C^{10}H^{12}N^2O^2$ .

Aus der Achnlichkeit in der Krystallform hat Trichloroxa-Gerhardt 1) darzulegen gesucht, dass das von Ma-mid, Chloracetalaguti entdeckte und sogenannte Chlorcarbethamid mit der Verbindung identisch ist, welche Chloracetamid genannt worden ist. Dieses Verhältniss ist schon früher von Berzelius 2) dargestellt worden, wobei die Verbindung Trichloroxamid genannt wurde. Ma-laguti 3) hat zwar eingeräumt, dass dieses der Fallsey, wenn diese Verbindung durch Sättigen des trichloroxalsauren Aethyloxyds mit flüssigem kaustischem Ammoniak bereitet werde, aber er giebt an, dass das Verhalten ein anderes sey, wenn man trocknes Ammoniakgas davon absorbiren lässt, indem dann die

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 116.

<sup>2)</sup> Lehrbuch der Chemie. V, 673.

<sup>3)</sup> Compt. rend. XXVII, 188.

Verbindung nach der Formel C10H6M2Cl7O5 zusammengesetzt seyn soll. Inzwischen hat Gerhardt h dagegen angeführt, dass er trocknes Ammoniakgas sowohl über Trichloroxalsäure-Aether als auch über Emplecin (= Ether chlorosuccinique Malaguti) geleitet, und dass er dabei ein Product erhalten habe, welches nach dem Reinigen Trichloroxamid gewesen sei.

Emplecyanchlorosuccinique.

Nach einer Bestimmung des Gehalts an Silber in säure, Acide dem Salze, worin Malaguti's Acide chlorosuccinique (Berzelius' Emplecyansaure) den negativen Bestandtheil bildet, hat Gerhardt am angesührten Orte den Schluss ziehen zu können geglaubt, dass die Zusammensetzung der in Rede stehenden Säure nicht = C6HC15MO2 sey, welche Malaguti davon angegeben habe, sondern dass sie mit der Formel C8H5C14N04 ausgedrückt werden müsse, weil sich dann die gleichzeitige Bildung derselben neben Trichloroxamid und Salzsäure bei der Einwirkung von Ammoniak auf Emplecin sehr leicht nach dem folgenden Schema erklären lasse:

 $C^{16}HCl^{15}O^8 + 3NH^5 = 3HCl + 2C^4H^2Cl^5NO^2 + C^8H^5Cl^4NO^4$ Trichloroxamid Emplecyansaure. Emplecin. Cyanäthyl.

Franckland und Kolbe<sup>2</sup>) haben nach Pelouze's Methode Cyanäthyl dargestellt, und sie geben darüber an, dass das specif. Gewicht desselben = 0,7889 bei + 12,06 ist, und dass es bei + 880 kocht. Es ist ziemlich löslich in Wasser, aber es wird grösstentheils aus dieser Lösung wieder abgeschieden, wenn man Chlorastrium oder Chlorascium darin auslöst. Das specifische Gewicht des Gases davon fanden sie bei zwei Versuchen = 1,9333 und

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 238. Journ. de Pharm. XIV, 289.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 299.

1,923, während es nach der Rechnung == 1,9288 ist. Sie haben ferner die Zusammensetzungsformel defor = C6H5N = AcCy durch Analyse bestätigt.

Franckland und Kolbe 1) haben auch den Zer-Zersetzung des setzungs-Process des Cyanäthyls durch Kalium ge-Cyanäthyls nauer studirt. Lässt man das Cyanäthyl tropfenweise auf Kalium fallen, so wirken sie so hestig auf einander ein, dass im Anfange eine Feuer-Erscheinung dabei stattfindet. Es entwickelt sich dabei ein farbloses Gas, welches sich nicht bei - 180 condensirt, in Wasser nicht löslich ist, und einen ätherartigen Geruch besitzt. Alkohol absorbirt 1,13 seines Volums. Concentrirte Schwefelsäure wirkt nicht darauf ein, und Schwefel und Jod vereinigen sich nicht damit in der Wärme. Das specifische Gewicht war == Bei der Analyse zeigte es sich nach der Formel C<sup>2</sup>H<sup>5</sup> zusammengesetzt, so dass es also Methyl ist, dessen Gas nach dieser Formel berechnet 1,0365 wiegen müsste.

Methyl.

mischt, so wirken sie im Dunkeln nicht auf einander ein; setzt man aber das Gemenge dem Einfluss von zerstreutem Lichte aus, so verschwindet die Farbe des Chlors, aber das Gasgemenge behält dabei sein ursprüngliches Volum, und es bildet sich ausser Chlorwasserstoffsäuregas ein auderes Gas, dessen specifisches Gewicht ..mit dem des Chloräthyls == C4H5Cl übereinstimmt, und welches auch dieselbe Zusammensetzung hat. Es ist jedoch nicht mit dem bis jetzt bekannten Chloräthyl identisch, weil es noch bei - 189

gasförmig bleibt, und sich in seiner halben Volum-

menge Wasser auslöst, während das bisher bekannte

Werden Methylgas und Chlorgas mit einander ver- Chlorathyl.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 269.

Chlorathyl schon bei + 120 flassig wird und bei - 180 krystallisirt, so wie sich dieses auch in seiner gleichen Volummenge Wasser auflöst. Die dargestellte Verbindung ist also eine isomerische Modification von Chlorathyl, welche bis auf Weiteres Beta-Chlorathyl genannt werden kann.

Kyanāthin-Ammoniak.

Wenn man 1 Atom Methyl von 1 Atom Cyanäthyl abzieht, so bleibt C2H2Cy übrig, und müssen daher wenigsten die Elemente für diese Verbindung in dem zähen gelblichen Rückstand enthalten seyn, welcher bei der Einwirkung des Kaliums auf Cyanäthyl übrig bleibt. Behandelt man diesen Rückstand mit Wasser, so zieht dasselbe Cyankalium aus, und lässt einen weissen Körper unaufgelöst zurück, welcher sich in siedendem Wasser auflöst und sich daraus beim Erkalten in perlmutterglänzenden Blättern wieder abscheidet. Dieser Körper hat die Charactere einer organischen Salzbasis, er ist weiss, geruchund geschmacklos, schmilzt bei ungefähr + 1900 und fängt bei + 280° an zu kochen, wobei er jedoch partiell zersetzt wird. Er löst sich leicht in Alkohol, wenig in kaltem, aber ziemlich in siedendem Wasser, und die Lösung reagirt alkalisch. Mit Kalilauge kann er gekocht werden, ohne dass er sich zersetzt, und schmilzt man ihn damit, so sublimirt er sich grösstentheils unzersetzt. Er löst sich leicht in allen Säuren, und die Lösungen geben beim Verdunsten krystallisirende Salze. Setzt man kaustische oder kohlensaure Alkalien zu den Lösungen dieser Salze, so wird die Base daraus niedergeschlagen. Die Salze haben einen bitteren und widrigen Geschmack, und sie 15sen sich alle in Wasser und in Alkohol. Franckland und Kolbe haben diese Base Kyanäthin genannt, welcher Name jedoch in Kyanäthin-Ammoniak verändert werden muss. Sie funden sie zusammengesetzt aus:

	Gefu	nden	Aequi	valente	Berechnet
C	65,6	65,6	6	18	65,5
H	9,3	9,2	5	15	9,1
Ŋ	25,5	25,5	1	3	25,4
	100,4	100,3			

welche Zusammensetzung mit der des Cyanäthyls übereinstimmt, aber in Folge der Analysen ihrer Salze hat es sich herausgestellt, das die Formel dafür nicht C<sup>6</sup>H<sup>5</sup>N ist, sondern = C<sup>18</sup>H<sup>15</sup>N<sup>3</sup> = C<sup>18</sup>H<sup>12</sup>N<sup>2</sup> + Ak.

Salpetersaures Kyanäthin – Ammoniumoxyd krystallisirt beim freiwilligen Verdunsten in grossen farblosen Prismen. Nach dem Trocknen bei + 1000 wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

G	efunden	Berechnet
C18	47,5	47,4
<b>H</b> 16	7,0	7,0
<b>N</b> 4	24,6	24,5
$0_{\mathbf{e}}$		21,1,

welche Resultate der Formel C18H12N2AmÑ entsprechen.

Hyanäthin-Ammonium-Platinchlorid, C<sup>18</sup>H<sup>12</sup>N<sup>2</sup>AmCl + PtCl<sup>2</sup>, wird als ein gelbrother Niederschlag erhalten, wenn man concentrirte Lösungen der darin eintretenden Salze vermischt. In Alkohol und in einem Gemisch von Alkohol und Aether löst es sich ziemlich auf, aber schwieriger in Wasser und es schiesst daraus in grossen rubinrothen Octaedern an. Die Lösung dieses Salzes in Alkohol wird durch Kochen zersetzt, indem sich Ammonium-Platinchlorid daraus abscheidet. Das bei + 100° getrocknete Salz wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C18	29,1	29,1
H 16	4,4	4,3
<b>N</b> 2		11,4
€[5		18,7
Pt	26,2	26,5.

Die Salze dieser Base mit Schwefelsäure und Salzsäure sind leicht löslich in Wasser, aber sie krystallisiren nicht. Das essigsaure Salz verliert beim Verdunsten, selbst unter einer Lustpumpe, die Essigsäure in so weit, dass es basisch wird. Das oxalsaure Salz krystallisirt in Prismen. Das oxalchlorid-dithionsaure Salz ist ebenfalls krystallisirbar.

äthin auch noch auf andere Weise, als die angegebene, darsustellen, aber vergebens. Es bildet sich selbst nicht einmal, wenn man die angegebene Bereitungsweise so wenig abändert, dass man das Kalium zu dem Cyanäthyl setzt, anstatt dass man das letztere auf das erstere tropft. Es wird auch nicht gebildet, wenn man das Cyanäthyl in einem verschlossenen Gefässe bis zu + 240° erhitzt, indem es dabei unverändert bleibt. Die Quantität des Kyanäthins, welche sich nach der angeführten Methode bildet, beträgt nur einige Procente von dem angewandten Cyanäthyl.

Aethylunter- Muspratt 1) hat gesunden, dass Aethylrhodanür schweselsäure, (Schweselcyanäthyl) durch Behandeln mit einer glei-Aethyldithion-(Schweselcyanäthyl) durch Behandeln mit einer glei-säure. chen Gewichtsmenge Salpetersäure verändert wird. Es bilden sich dabei salpetrige Säure, Stickoxyd, Kohlensäure und auch Schweselsäure, wenn die Salpetersäure stark ist. Ist die Salpetersäure dagegen

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. I, 45. — Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 251.

schwach, so wird fast keine Schweselsäure gebildet. Giesst man die bei der wechselseitigen Einwirkung dieser Körper überdestillirende Flüssigkeit einige Male in die Retorte zurück, so erhält man zuletzt ein Destillat, welches, nachdem man davon die Salpetersäure im Wasserbade weggedunstet hat, ein im Ansehen der Schwefelsaure ahnliches Oel ist, welches einen unangenehmen Lauchgeruch besitzt. Dieses Oel enthält nun Aethyl-Unterschwefelsäure (= Aethyl-Dithionsäure). Sättigt man es mit kohlensaurem Baryt, so scheidet sich schwefelsaurer Baryt ab, und wird die davon absiltrirte Flüssigkeit zur Krystallisation verdunstet und die Lösung mit absolutem Alkohol versetzt, so schiesst daraus das reine äthyl-unterschwefelseure Salz an. Um die Saure daraus zu erhalten, fällt man daraus den Baryt mit Schwefelsäure, sättigt die davon absiltrirte Plūssigkeit mit kohlensaurem Bleioxyd, zersetzt das erhaltene Bleisalz durch Schwefelwasserstoff und verdunstet die absiltrirte Lösung, wobei sie nun die Säure liefert. - Die Einwirkung der Schwefelsäure auf das Rhodanäthyl wird durch folgendes Schema erklärt :

 $C^6H^5S^2 + 5\ddot{N} = C^4H^5\ddot{S} + 2\ddot{N} + 4\ddot{N} + 2\ddot{C}$ Rhodenāthyl.

Diese Säure verträgt eine hohe Temperatur, ohne dass sie sich zersetzt. Sie schmeckt unangenehm sauer, löst sich leicht in Wasser und in Alkohol, und bildet mit allen Basen lösliche Salze. Schmilzt man sie mit Kalihydrat und vermischt man darauf die Masse mit Schwefelsäure oder Salzsäure, so entwickelt sie reichlich schweflige Säure.

Aethyl-dithionsaure Baryterde, Ba Ae S+H, kry-stallisirt aus einer durch langsames Verdunsten concentrirten Lösung in rhombischen Prismen. Sie löst

sich leicht in Spiritus und Aether, aber nicht in absolutem Alkohol. Sie verliert bei + 100° ihr Wasseratom, und sie zeigte sich dann bei der Analyse zusammengesetzt aus

	Gef	Berechnet	
C <sup>4</sup>	13,76	1.3,16	13,52
<b>H</b> 5	3,21	3,05	2,81
$S^2$	17,99	17,56	18,01
$0^5$	22,35	22,97	22,54
Вa	42,69	43,26	43,13.

Das Bleioxydsalz, Pb Ae $\ddot{s}$  + H, krystallisirt in farblosen Tafeln, und löst sich sehr leicht sowohl in Wasser als auch in Alkohol. Es ist auf den Gehalt an Bleioxyd und an Wasser analysirt worden.

Das Kupferoxydsalz ist wegen seiner Leichtlöslichkeit nur schwierig krystallisirt darzustellen. Das einige Tage lang über Schwefelsäure getrocknete Salz
wurde bei der Analyse auf den Gehalt an Kohlenstoff,
Wasserstoff und Kupferoxyd der Formel CuAeS + 5H
entsprechend zusammengesetzt gefunden.

Muspratt hat ferner gefunden, dass sich die Aethyl-Dithionsäure auch bildet, wenn man Rhodanäthyl mit chlorsaurem Kali und Salzsäure behandelt.

Leitet man Chlor durch Rhodanäthyl, so wird dieses erst durch eine anhaltende Einwirkung zersetzt, wobei Chlorcyan und ein schweres in Wasser lösliches, gelbes Oel gebildet werden.

Durch eine Lösung von Kali in Alkohol wird das Rhodanäthyl allmälig zersezt. Die Flüssigkeit fürbt sich dabei blutroth und nimmt einen eigenthümlichen Geruch an; aber Ammoniak entwickelt sich dabei nicht.

Sulfäthyl- Mus pratt hat auch das Kupfersalz von der von Schwefelsäure. Löwig und Weidmann zuerst beobachteten Säure analysirt, welche durch Einwirkung von Salpetersäure

auf Aethylsulfhydrat (Mercaptan) und auf Aethylbisulfuret gebildet wird, und welche von Berzelius Sulfäthyl-Schwefelsäure genannt worden ist. Nach der Bestimmung des Gehalts an Kohlenstoff und Wasserstoff zeigte sich das bei + 100° getrocknete Salz der Formel CuC+H5S2O+ + H entsprechend zusammengesetzt.

Gerhardt 1) hat die Formeln tabellarisch zusam- Zusammenmengestellt, welche nach seiner Ansicht die Metamorphosen-Producte auf eine richtige Weise ausdrücken, die durch Einwirkung von Chlor auf Aetherarten hervorgebracht werden. Für mehrere der dabei in Formeln dargestellte Verbindungen hat er andere Vereinigungs-Verhältnisse der Elemente, so wie auch andere wechselseitige Atomverhältnisse darin vorschlagen zu müssen geglaubt, als welche wir bis jetzt als die richtigen betrachtet haben. Die von ihm auf diese Weise in Betrachtung gezogenen Verbindungen sind diejenigen, welche er Ether chloroformique, perchloracetique, Chlorocarbonique, chloroxalique und chlorosuccinique genannt hat, so wie auch die Derivate, welche daraus durch Wärme, Kali und Ammoniak gebildet werden.

Thomson 2) wendet die Eigenschaft des Alkohols, Reagens auf dass er bei der Einwirkung der Chromsäure Aldehyd bildet, unter Reduction der Chromsäure zu grünen Chromoxyd, an, um geringe Quantitäten von Alkohol zu entdecken. Ist die alkoholhaltige Flüssigkeit gefarbt oder zusammengesetzt, so ist es am besten, 1 davon abzudestilliren. Enthält sie eine Säure, so muss diese vorher durch Alkali neutralisirt werden. An-

seizung der Chloratherarten.

Alkohol.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XIV, 229.

<sup>2)</sup> Buchn. Repert. XLIX, 63.

statt der Chromsäure kann man auch saures chromsaures Kali anwenden, wenn ein wenig Schwefelsaure zugesetzt wird. Auf diese Weise hat er den Geruch nach Aldehyd hemerkt, selbst wenn 1 Unze Wasser nur mit einem einzigen Tropfen Alkohal versetzt worden war.

Methylverbindungen. Spirsaures Methyloxyd.

Cahours 1) hat einige Resultate mitgetheilt, zu welchen er bei der Behandlung von spirsaurem Methyloxyd mit rauchender Salpetersäure und mit Salpeter - Schwefelsäure gekommen ist, und worüber sich schon Einiges im vorigen Jahresberichte, S. 363, mitgetheilt findet. Aber da die ausführliche Abhandlung erst in dem folgenden Jahre publicirt worden ist, so werde ich in dem auf diesen folgenden Jahresberichte einen vollständigen Bericht darüher erstatten.

Wurtz<sup>2</sup>) bereitet cyanursaures Methyloxyd durch (Cyansaures) Destillation von cyanursaurem und cyansaurem Kali Methyloxyd. mit schwefelsaurem Methyloxyd-Kali. Durch mehrere Umkrystallisirungen mit Alkohol wird die Methyloxyd-Verbindung in kleinen, farblosen, prismatischen Krystallen erhalten, welche bei + 1400 schmelzen und sich bei + 2950 verslüchtigen. Das specis. Gewicht des Gases fand Wurtz = 5,98, was gut mit dem berechneten = 5,94 übereinstimmt. Gleichwie im Vorhergehenden, S. 471, für die Aethyloxyd-Verbindung angeführt worden ist, so ist er auch hier der Ansicht, dass die Zusammensetzung mit der Formel  $C^6N^5O^5 + 3C^2H^5O$  ausgedrückt werde, und dass also die Cyanursäure eine Säure sey, welche 3 Atome Basis sättigt. Ich für mein Theil glaube, dass er hier nur eine isomerische Modification von cyansaurem Methyl-

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 485.

<sup>2)</sup> Das. XXVI, 368.

oxyd, MeCy, dargestellt hat, welche ich, um sie von der anderen und von ihm benannten zu unterscheiden, beta-cyansaures Methylexyd nennen will.

Späterhin hat Wurtz<sup>1</sup> angegeben, dass bei der vorkin angeführten Destillation sowohl beta-cyansaupes (syanursaures), als auch alpha-cyansaures (cyansaures nach Wurtz) Methyloxyd erhalten wird, welches letztere, da es sehr flüchtig ist, durch Destillation von dem ersteren getrennt werden kann. Das
alpha-cyansaure Methyloxyd, welches nach der Formel C+H5MO<sup>2</sup> == C<sup>2</sup>MO + C<sup>2</sup>H5O zusammengesetzt
ist, vereinigt sich beim Auflösen in Ammoniak mit
einem Atom NH5, und bildet damit eine krystallisirende Verbindung == C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>, und beim Behandeln
mit Wasser entwickelt es Kohlensäure unter Bildung
eines Körpers == C<sup>6</sup>H<sup>8</sup>M<sup>2</sup>O<sup>2</sup> nach folgendem Schema:

 $2C^4H^5NO^2 + 2H = 2\ddot{C} + C^6H^8N^2O^2$ und dieser Eörper ist wiederum dieselbe Verbindung, welche wir im Vorhergehenden, S. 473, als das Product der Behandlung von alpha-cyansaurem Aethyloxyd mit Ammoniak kennen gelernt haben. In Bezug darauf, dass der Harnstoff =  $C^2H^4N^2O^2$  ist; dass die mit Ammoniak aus cyansaurem Methyloxyd hervorgebrachte Verbindung = C4H6N2O2 ist, und dass die mit Ammoniak aus cyansaurem Aethyloxyd gebildete Verbindung von C6H8N2O2 ausgemacht wird, welche 3 Verbindungen sich nur dadurch von einander unterscheiden, dass die folgende immer 1 Atom C2H2 mehr enthält, als die vorhergehende, stellt Wurtz einige Betrachtungen an, über welche ich jedoch hier keinen genaueren Bericht erstatten zu müssen glaube.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 241.

Cyanmethyl

Franckland und Kolbe 1) geben an, dass bei der Bereitung von Cyanmethyl durch Destillation von schwefelsaurem Methyloxyd-Kali mit Cyankalium das Destillat sowohl kohlensaures Ammoniak als auch Cyanammonium enthält, und dass sich der grössere Theil des Cyanmethyls in dem bei der Destillation übergegangenen Wasser aufgelöst befindet, dass es sich aber aus dieser als eine braune Masse abscheidet, wenn man geschmolzenes Chlorcalcium darin auflöst. Wird die braune Masse dann erwärmt, so destillirt das Cyanmethyl als eine klare Flüssigkeit davon ab. Es hat nun einen durchdringenden betäubenden Geruch, ähnlich dem von faulen Fischen. Bei der Aufbewahrung färbt es sich allmälig braun.

Methyl-Dithionsäure.
Methyl-Unterschweselsäure.

Methyl-Unterschweselsäure.

Methyl-Unterschweselsäure.

Methyl-Unterschweselsäure.

Methyl-Unterselsäure und mit dieser Salze von Baryt und anderen Basen dargestellt, welche Methyl-Dithionsäure (Methyl-Unterschweselsäure nach Muspratt) ist, oder dieselbe Säure, welche Kolbe<sup>5</sup>) erhielt, als er das Kalisalz von der Oxalchlorid-Dithionsäure in Berührung mit Zink einen elektrischem Strom aussetzte.

Methyl - Dithionsaure Baryterde, BaMeS + H, löst sich leicht in Wasser, und wird daraus durch Alkohol wieder abgeschieden. Nach dem Trocknen bei + 100° wurde dieses Salz zusammengesetzt gesunden aus:

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 297.

<sup>2)</sup> Das. LXV. 259. - Chem. Soc. Quat. Journ. 1, 52.

<sup>3)</sup> Berzelius' Jahresbericht XXVI, 89.

	Gefunden	Berechae	
C2	7,23	7,34	
<b>H</b> 5	1,58	1,24	
S <sup>2</sup>	19,80	19,56	
$0^5$	24,65	25,04	
Вa	46,74	46,82.	

Das Bleioxydsals, PbMeS + H, krystallisirt aus seiner Lösung in Wasser in rhombischen Prismen, und es verliert bei + 100° sein Krystallwasser.

Das Kupferoxydsalz krystallisirt beim langsamen Verdunsten seiner Lösung, und es ist äusserst leicht aussöslich. Nach dem Trocknen über Schweselsäure ist es = CuMeS + 5H.

Durch Behandlung von Methylbisulfuret mit Sal- Sulfmethylpetersäure hat Muspratt eine der Sulfäthyl-Schwefelsäure entsprechende Sulfmethyl-Schwefelsäure dargestellt, deren Bleioxydsalz in rhombischen Prismen
krystallisirt. Bei der Analyse des über Schwefelsäure
getrockneten Salzes wurden folgende Resultate erhalten:

	Gefunden	Berechnet
$C_3$	5,87	6,01
<b>H</b> <sup>4</sup>	2,01	2,00
$S^2$	-	16,11
05	-	20,03
Рb	54,33	55,85,

welche der Formel PbC<sup>2</sup>H<sup>5</sup>S<sup>2</sup>O<sup>4</sup> + H entsprechen.

Hoffmann<sup>2</sup>) bereitet salpetersaures Amyloxyd Salpetersaures auf die Weise, dass er 30 Grammen concentrirter <sup>Amyloxyd</sup>. Salpetersäure mit 10 Grammen Salpetersäure von gewöhnlicher Stärke<sup>5</sup>) vermischt, dann 10 Grammen

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 374.

<sup>2)</sup> Besser wäre es gewesen, wenn er das specif. Gewicht angegeben hätte.

salpetersauren Harnstoff zufügt und nun erst 40 Grammen Amyl-Alkohol hinzusetzt und die Mischung gelinde erhitzt. Nach beendigter Destillation hat man 2 Schichten in der Vorlage. Man setzt Wasser zu, schüttelt gut durch, hebt die obere Schicht mit einer Pipette ab und rectificirt diese. Im Ansange ist der Siedpunkt + 1100, aber er steigt dann bald + 1480 und wird nun stationär, worauf man das Uebergehende für sich auffängt. Man erhält dabei eine farblose ölartige, widrig und nach Wanzen riechende Flüssigkeit, welche süsslich und brennend, aber höchst unangenehm schmeckt. Sie löst sich in Alkohol und in Aether, und wird ans dem ersteren durch Wasser wieder abgeschieden. Sie verbrennt mit einer grünlichen Flamme. Ihr specif. Gewicht ist bei + 100 = 0,994. Das specif. Gewicht des Gases davon konnte nicht bestimmt werden, weil sich dieser Körper beim Erhitzen etwas zersetzt, was zuweilen mit Explosion stattfindet. Bei der Analyse wurde das salpetersaure Amyloxyd zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden		Berechnet
$C_{10}$	45,7	45,6	45,1
H11	8,7	8,7	8,3
Ŋ	11,3	11,2	10,5
06	34,3	34,5	36,1,

welche Resultate der Formel C10H11OA entsprechen.

O. Henry 1) hat einige Amylverbindungen dergestellt.

Amylbisulfuret. Amylbisulfuret wird durch Destillation gleicher Volumen der concentrirten Lösungen von krystallisirtem schwefelsauren Amyloxyd-Kali und Kaliumbi-

<sup>1)</sup> Journ. de Pherm. XIV, 247.

sulfuret erhalten. Es geht dabei Wasser und eine gelbliche, ölühnliche Flüssigkeit über, welche leichter als Wasser ist und einen durchdringenden Geruch besitzt. Bei der Rectification geht zuerst Schweselmyl bei + 2100 — 2400 über, und darauf solgt zwischen + 2400 und 2600 das Amylbisulfuret, dessen specif. Gewicht == 0,918 bei 18 — 200 ist, und dessen Zusammensetzung der Formel C¹OH¹¹S² entspricht.

Amylrhodanür (Schwefelcyanamyl) bildet sich, wennAmylrhodanür. man concentrirte Lösungen von krystallisirtem schwefelsauren Amyloxyd-Kali und von Rhodankalium zu gleichen Volumen destillirt. Dabei gehen Wasser und eine ölartige Flüssigkeit über, welche letztere eine gelbe Farbe hat, leichter als Wasser ist und einen barchdringenden Lauchgeruch hat. Wird das Product einige Male über geschmolzenes Chlorcalcium rectificirt, so erhält man eine farblose, dünnflüssige Flüssigkeit, deren Siedepunkt, welcher anfangs + 1700 ist, allmähg auf + 260° steigt. Was zwischen + 195 und + 210° übergeht, beträgt den grössten Theil, und besteht nach den damit angestellten Analysen auf den Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff aus Closs 11 C2NS2. Das zwischen + 2100 und 2400 erhaltene Destillations - Product zeigte bei + 200 ein specif. Gewicht von 0,905.

Franckland und Kelbe 1) haben Amylcyanür Amylcyanür. dargesteik, indem sie schweselsaures Amyloxyu-Kali mit Cyankalium der Destillation unterwarsen. Nachdem das Destillat einige Male mit Wasser geschüllelt werden ist, wird es über Chlorealcium rectisient. Es ist dann ein dünnstässiges Liquidum von 0,8061 specis.

<sup>1)</sup> Ann. der Chees. und Phorm. LXV, 302.

Gewicht bei + 20°. Das Amyloyanür hat einen eigenthümlichen, etwas unangenehmen Geruch, und es löst sich etwas in Wasser auf. Von Alkohol wird es leicht aufgelöst. Es kocht bei + 1460. Das specif. Gewicht des Gases wurde = 3,333 gefunden, was mit dem berechneten = 3,351 mehr übereinstimmt. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
$C^{12}$	74,37	74,34
Ħ11	11,67	11,34
N		14,32,

welche Resultate mit der Formel AmyCy übereinstimmen.

Aldehyd, sen-Producte davon.

Weidenbusch 1) hat gewisse you den Produc-Metamorpho-ten studirt, die durch Einwirkung von Alkalien und Säuren auf Aldehyd gebildet werden. Aus Lie big's Untersuchungen ist es bekannt, dass sich bei der Einwirkung von Kali auf Aldehyd die Flüssigkeit gelb färbt und ein Harz abscheidet, während sie einen erstickenden Geruch annimmt. Weidenbusch hat vergebens versucht, dieses Harz rein darzustellen. Der Geruch rührt von einem flüchtigen Oel her, welches isolirt werden kann, welches sich aber in der Lust so rasch verändert und in ein gelbes, dicksüssiges und Zimmet ähnlich riechendes, aber von dem eigentlichen Aldehydharz verschiedenes Harz übergeht, welches sich in Alkohol, Aether und etwas auch in Wasser auflöst, und von dem das primitive Aldehydharz nicht befreit werden kann. Das Aldehydharz ist nach anhaltendem Kochen mit Wasser, wodurch es von dem flüchtigen Oele befreit wird, ein oran-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 152.

gegelbes Pulver, welches durch Trocknen bei + 100° beller wird, und welches von Alkohol und Aether, so wie auch von Wasser, aber nicht von Alkalien aufgelöst wird. Concentrirte Schwefelsäure löst es theilweise auf, und was sich aufgelöst hat, wird durch Wasser daraus wieder niedergeschlagen. Leitet man Chlor in die Lösung desselben in Alkohol, so verliert es seine Farbe, und Wasser schlägt dann ein weisses, aber kein Chlor enthaltendes Pulver daraus nieder. Ein soweit, wie möglich gereinigtes Harz zeigt sich auf folgende Weise zusammengesetzt:

C 76,40 H 7,97 O 21,63.

Ausser dem Aldehydharz werden bei der Einwirkung von Kali auf Aldehyd gleichzeitig auch Essigsäure, Ameisensäure und wahrscheinlich auch Aldehydsäure (= acetylige Säure) gebildet.

Schwefelsäure oder Salpetersäure zu einem mit seinem halben Volum Wasser verdünnten Aldehyd, so scheiden sich kleine nadelförmige Krystalle von Metauldehyd ab, während die darüber stehende Flüssigkeit ihren Aldehyd-Geruch verliert, so wie auch die Eigenschaft, mit Wasser vermischt werden zu können. Wird die über den Krystallen stehende Flüssigkeit abgegossen, und schüttelt man sie mit Wasser, um nach eingemengten Aldehyd daraus wegzunehmen, so erhält man durch Rectification derselben über Chlorcalcium, wenn man das zuerst Uebergehende als noch Aldehyd-haltig abnimmt, am Ende der Operation ein reines Product, welches zusammengesetz' gefunden wurde aus:

	Gefunden	Berechaet
C <sup>4</sup>	54,15 54,35	54,55
H4	9,13 9,11	9,09
$0^2$	36,72 36,54	36,36

Das specif. Gewicht des Gases von diesem Körper wurde = 4,583 gefunden. Diesemnach scheint es, als ware er identisch mit dem von Fehling 1) entdeckten Körper. Inzwischen unterscheidet er sich doch durch gewisse Verhältnisse davon. Er ist farblos, dünnflüssig, riecht aromatisch und sehmeckt brennend. Löst sich in Alkohol und Aether, sowie auch etwas in Wasser. Kocht bei + 125° und destillirt unverändert über. Sowohl für sich als auch unter Mitwirkung von Wasser verwandelt er sich leicht in eine Säure, wobei zuweilen Krystalle gebildet werden. Durch Kali verändert er sich nicht. Erwärmt man ihn mit ein wenig Schwefelsäure oder Salpetersaure, so verwandelt er sich von Neuem in Aldehyd, woraus also zu folgen scheint, dass der Einsluss, welchen Säuren sowohl bei der Bildung als auch bei der Wiederbildung ausüben, nur ein katalytischer zu seyn scheint. — Die Säure, worin er sich beim Zutritt der Lust verwandelt, ist nicht genauer studirt worden. Aber sie bildet mit Baryt ein leicht lösliches, krystallisirendes Salz, reducirt Silbersalze, und gibt mit Quecksiiberoxydal- und Oxydsalzen weisse Niederschläge, von denen der erstere beim Erhitzen reducirt wird.

Leitet man Schweselwasserstoff in mit Wasser verdünnten Aldehyd, so setzt sich in diesem, wenn er damit gesättigt worden ist, ein dickslüssiges, klares Oel zu Boden, welches, nachdem es in einem lust-

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresbericht XVIII, 564.

leeren Raume über Schweselsäure getrocknet worden ist (Chlorcalcium bringt damit eine Zersetzung hervor), einen angenehmen Geruch besitzt, sich wenig in Wasser löst, aber leicht in Alkohol und in Aeiher, und welches mit setten und slüchtigen Oelen vermischt werden kann. Es kocht bei + 1800, aber der Siedepunkt steigt dann fortwährend, während sich das Oel braan farbt, und zuletzt bleibt eine braune schmierige Masse zurück, welche beim Erkalten zu einer Masse krystallisirt. Sein specif. Gewicht == 1,134. Versetzt man es mit salpetersaurem Silberoxyd, so bildet sein ganzer Gehalt an Schwefel Schwefelsilber. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	nden	Berechne
. C <sup>12</sup>	36,37 36,14		36,54
H15	6,67	6,70	6,59
S7	56,43	56,74	56,35,

welche Resultate der Formel C12H13S7 = 3C4H4S2 + HS entsprechen.

captan.

Setzt man einen Tropfen Schweselsäure hinzu, Acetyl-Meroder leitet man Chlorwasserstoffsäuregas hinein, so verwandelt sich dieser Körper sogleich und unter Entwickelung von Schweselwasserstoff in eine Krystallmasse. Diese Krystalle lösen sich in mehr Schwefelsäure auf und werden durch Wasser daraus wieder niedergeschlagen. Versetzt man sie mit salpetersaurem Silberoxyd, so geht nicht sein ganzer Gehalt an Silber in Schwefelsilber über, sondern er bildet damit eine eigenthümliche Verbindung. Dieser Körper wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet	
C+	39,44	39,64	40,00
Ħ+	7,10	6,87	6,67
<b>S</b> <sup>2</sup>	53,05	53,40	53,33

welche Resultate mit der Formel C12H15S7 - HS = C12H12S6 = 3C4H4S2 übereinstimmen, in Folge dessen er deutlich zu dem Aldehyd in demselben Verhältnisse steht, wie Mercaptan (Aethylsulfhydrat) zum Alkohol, und Weidenbusch schlägt daher den nicht passenden Namen Acetyl-Mercaptan vor. Er krystallisirt in blendenden, weissen, glänzenden Nadeln, welche einen unangenehmen Lauchgeruch besitzen, und welche bei + 45° anfangen, sich zu schneeflockenähnlichen Massen zu sublimiren. Durch Einwirkung von Schwefelwasserstoffwird das Oel C12H15O7 daraus wieder gebildet. Die Krystalle lösen sich in Alkohol und Aether, so wie auch etwas in Wasser, und sie verslüchtigen sich beim Erhitzen. Schwefelverbindung wird auch gebildet, wenn man das vorhin erwähnte Oel = C12H18S7 erwärmt, wenn man die Lösung des Oels in Wasser der Lust aussetzt, und wenn man das Oel über Schwefelsäure unter einer Glocke stehen lässt.

Leitet man Ammoniakgas in das Oel C<sup>12</sup>H<sup>18</sup>S<sup>7</sup> so bildet sich Thialdin, wie folgendes Schema darstellt:

C12H18S7 — 3HS + NH5 = C12H10S4NH5, und die Richtigkeit dieses Verhaltens hat Weidenbusch durch die Analyse des daraus gebildeten Thialdin-Chlorammonium bestätigt, welches Salz dadurch bereitet wird, dass man Chlorwasserstoffsäuregas in die durch Ammoniak umgesetzte Lösung des Oels in Aether einleitet.

Das Acetyl-Mercaptan verändert sich nicht durch Ammoniak und Kali. Von Salpetersäure wird es verändert. Setzt man salpetersaures Silberoxyd zu seiner Lösung in Alkohol, so erhält man einen dicken weissen Niederschlag, welcher bald darauf seine Farbe verändert, und welcher Schwefelsilber beim Erhitzen abscheidet, während in dem Alkohol eine Silberverbindung aufgelöst bleibt, die sich beim Erkalten in glanzenden Blättern daraus absetzt, und welche bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurde aus:

•	Gefu	Berechne	
C12	C <sup>12</sup> 13,49 13,52		13,84
H12	2,45	2,77	2,31
<b>S</b> <sup>6</sup>	18,46	18,53	18,46
Àg	44,77	44,59	44,63
Ä	20,80	20,86	20,76,

wonach sie Weidenbusch mit der Formel 3C+H+S2 + 2AgA repräsentirt. Im Lichte färbt sie sich dunkel, und beim Erhitzen entwickelt sie salpetrige Saure, während sie sich schwärzt. Beim Erhitzen mit Alkalien in einer Retorte giebt sie Acetyl-Mercaptan. Sie löst sich in siedendem absolutem Alkobol in um so grösserer Menge, je Wasser-haltiger derselbe ist.

Indem Chancel 1) den Aldehyd für eine neutrale Unterschied Verbindung erklärt, welche sich von der ihr entspre- zwischen Aldehyden und chenden Säure nur dadurch unterscheidet, dass sie 2 Atome Sauerstoff weniger, wie diese enthält, woraus wiederum folgt, dass ein Aldehyd durch eine einsache Ausnahme von Sauerstoff die Säure wieder bilden kann, giebt er den Begriff von Aceton dahin, dass ein solcher Körper, wenn C-H-O4 die Formel sür eine wasserhaltige Säure ist, nach der Formel C-H-O<sup>2</sup> + C--<sup>2</sup>H---<sup>2</sup> zusammengesetzt betrachtet werden muss, und dass er also als eine Verbindung von dem Aldehyd einer gewissen Reihe und einer

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XIII, 468.

vorhergehenden Reibe von Kohlenwasserstoffen anzusehen ist,

Als Beispiele hierüber mögen angeführt werden:  $C^4H^4 + O^4 C^4H^4 + 2O C^6H^6H^2$ 

Essigsäure Essigsäure Al- Aceton =  $\begin{cases} C^{4}H^{4} + O^{2} \\ C^{2}H^{2} \end{cases}$  dehyd

 $C_{6}H_{6} + O_{4} C_{6}H_{6} + O_{5} C_{10}H_{10} + O_{5} = \begin{cases} C_{4}H_{4} \\ C_{4}H_{4} \end{cases}$ 

Metaceton- Metacetonsäure säure-Aldehyd

 $C^{8}H^{8} + O^{4} C^{8}H^{8} + O^{2} C^{14}H^{14} + O^{2} = \begin{cases} C^{8}H^{8} + O^{2} \\ C^{6}H^{6} \end{cases}$ 

Buttersäure- Butyron Aldehyd

 $C_{10}H_{10} + O_{4} C_{10}H_{10} + O_{5} C_{18}H_{18} + O_{5} = \begin{cases} C_{10}H_{10} + O_{5} \\ C_{10}H_{10} + O_{5} \end{cases}$ 

Valeriansaure Valeriansaure-

Aldehyd.

Der Unterschied zwischen Aldehyden und Acetonen würde nach dieser Ansicht darin bestehen, dass die letzteren von mit Kohlenwasserstoffen gepaarten Aldehyden ausgemacht würden.

Aufbewahrung von Holz.

Nach Hutin und Boutigny 1) besteht ein wirksames Conservationsmittel für Holz darin, dass man
die Enden desselben in Kohlenwasserstoffe eintaucht,
z. B. in das Oel, welches durch Destillation einer
Schieferart erhalten wird. Das Oel wird dann angezündet, und nach dem Verlöschen der Flamme
werden dis Enden des Holzes 1—2 Zoll tief in ein
Gemenge von Pech, Theer und Gummilack eingetaucht, und die ganze Oberstäche des Holzes mit
Theer überstrichen.

Producte der trocknen Destillation. Bernstein.

Bley und Diesel<sup>2</sup>) haben Versuche ausgeführt,

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 381.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharm. LV, 71,

um die grösste Menge von Bernsteinsäure aus Bernstein zu gewinnen. Sie vermischten 2 Unzen concentrirter Salzsäure und 2 Unzen Wasser, durchfeuchteten damit 32 Unzen Bernstein und erhitzten das Gemenge in einer Retorte. In dem Halse der Retorte bekamen sie ausser Bernsteinsäure einen gelben wachsertigen Körper, während Bernsteinöhüberdestillirte, und ein kohleartiger Körper in der Retorte zurückblieb. Das Oel betrug 21 und die Bernsteinsäure 14 Unze.

Der wachsartige Körper wurde von Bernsteinshure auf die Weise gereinigt, dass sie ihn mit warmem Wasser behandelten, dann in warmem absolutem Alkohol auflösten, woraus er sich in glänzenden Plättern wieder absetzte. So gereinigt war er leichter als Wasser, weich, durchscheinend, geschmack- und geruchlos, schmolz bei + 85 — 86° und kochte bei + 300°. Er war in Wasser unlöslich, aber leicht auflöslich in Spiritus, Aether, fetten und flüchtigen Oelen. Er verbrannte mit sehr leuchtender Flamme, und wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Berechnet C 86,068 86,178 85,872 H 13,647 13,735 14,128,

welches Resultat mit dem nach der Formel CH berechneten übereinstimmt. Nach diesen und seinen
übrigen Eigenschaften hat dieser Körper viele Aehnlichkeit mit dem Ozokerit herausgestellt, welcher von
Malaguti untersucht worden ist.

In einer vorläufig mitgetheilten kurzen Abhand-Destillation des lung über die Destillations-Producte von Bienenwachs Bienenwachses. hat Poleck 1) angegeben, dass der in Wasser lös-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 174.

liche Theil von dem, was übergeht, ein Gemisch von Essigsäure und Metacetonsäure ist, und dass der davon in Wasser unlösliche Theil ebenfalls ein Gemenge ist, vermuthlich von Palmitinsäure und Margarinsäure. Inzwischen sind die angeführten Säuren noch nicht so dargestellt worden, dass man ihnen ein grösseres Vertrauen schenken könnte. Die im Vorhergehenden, S. 365, angeführten Untersuchungen von Brodie veranlassen den Wunsch, hierüber genauere Bestimmungen zu erhalten.

Chinon.

Städeler<sup>1</sup>) hat die Analyse des Chinons wiederholt, und er hat dabei die Angabe von Laurent<sup>2</sup>) bestätigt gefunden, dass die Formel für dasselbe nicht C<sup>25</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup>, sondern = C<sup>24</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup> ist. Mit dieser Formel stimmen auch die Metamorphosen-Producte besser überein, welche Wöhler<sup>5</sup>) von diesem Körper studirt hat.

Oenanthol. Oenanthal. Untersuchung über die Metamorphosen-Producte des Oenanthols (Oenanthal nach Berzelius) mitgetheilt. Das Oenanthol wird nach ihm am besten auf die Weise dargestellt, dass man das Oel mit Wasser destillirt, welches bei der Destillation des Ricinusöls übergeht, das mit dem Wasser Ueberdestillirte bis zu + 100° erwärmt und Kohlensäuregas dadurch leitet, um daraus Acrolein auszutreiben, worauf man es bis zu + 155° erhitzt, um das Oenanthol überzudestilliren, indem man aber nur & davon abdestillirt. Durch Chlorcalcium wird dann das überdestillirte Oenanthol von Wasser befreit. Die Zusammen-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 349.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXI, 1317.

<sup>3)</sup> Berzelius' Jahresb. XXV, 827.

<sup>4)</sup> Phil. Mag. XXXIII, 81.

setzung desselben = C<sup>14</sup>H<sup>14</sup>O<sup>2</sup> wurde durch eine damit ausgeführte Analyse bestätigt. Beim anhaltenden Kochen wird es zersetzt, indem es eine braune Farbe und eine saure Reaction annimmt, während der Siedepunkt allmälig höher steigt.

Wird das Oenanthal mit Salpetersäure der Destillation unterworfen, so wirken sie heftig auf einander ein, während Oenanthylsäure (Aboleinsäure
nach Berzelius), Capronsäure und Nitracrol in die
Vorlage überdestilliren. In der Retorte findet man
nach beendigter Reaction ebenfalls Oenanthylsäure,
Capronsäure und auch Oxalsäure.

Dieses Nitrucrol ist derselbe Körper, welchen Redtenbacher<sup>1</sup>) bei der Behandlung von Choloidinsäure mit Salpetersäure entdeckte, und welcher bei der Behandlung mit siedendem Wasser unter Entwickelung von salpetriger Säure in Cholacrol übergeht, so wie er sich auch durch Kali in Nitrocholsäure und Cholacrol umsetzt.

Die Oenanthylsäure und Capronsäure wurden in ihren Salzen mit Baryt analysirt.

Lässt man Oenanthal auf schmelzendes kaustisches Kalihydrat fallen, so bildet sich unter Entwickelung von Wasserstoffgas oenanthylsaures Kali.
Behandelt man es dagegen mit 5 — 6 Theilen Kalilauge, und erwärmt man das Gemische nach einiger Zeit in einem verschlossenen Gefässe bis zu
+ 120°, so kann man nach 24 Stunden oenanthylsaures Kali daraus mit Wasser ausziehen, während
ein Oel ungelöst bleibt, welches Tille y Oenanthyl-Oenanthylwasvasserstoff nennt, und welches durch Destillation mit
serstoff.
Wasser gereinigt werden kann, wiewohl es sich da-

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. XXVI, 848. Sunberge Jahres - Bericht. II.

bei äusserst langsam versüchtigt. Dieser Oenanthylwasserstoff ist farblos, slüssig, riecht nach Citronen, und kocht bei  $+220^{\circ}$ , wobei er sich aber etwas zersetzt, sich särbt und seinen Geruch verliert. Er löst sich etwas in Wasser auf, verbrennt mit klarer, wenig russender Flamme, und lässt sich nach allen Verhältnissen mit Alkohol und Aether vermischen. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gelu	ınden	Berechnet 79,24
C14	79,28	79,23	
H14	13,34	13,38	13,21
0	7,38	7,19	7,55.

In Folge seiner Reactionen vergleicht ihn Tilley mit Bittermandelöl (Benzoylwasserstoff), und er giebt ihm danach den wenig passenden Namen Oenanthylwasserstoff. Die Bildung desselben aus Oenanthol erklärt er auf folgende Weise:

 $3C^{14}H^{14}O^{2} = C^{14}H^{14}O^{4} + 2C^{14}H^{14}O.$ 

Oenanthol. Oenanthylsäure Oenanthylwasserstoff

Behandelt man den Oenanthylwasserstoff mit Salpetersäure, so bildet sich Oenanthylsäure, ohne dass irgend ein anderes Product entsteht. Erhitzt man ihn mit Kali, so bildet sich unter Entwickelung von Wasserstoffgas oenanthylsaures Kali und ausserdem ein pechartiger Körper.

Das Oenanthyl absorbirt reichlich Ammoniak, und leitet man schwesligsaures Gas in die Lösung des Oenanthyl-Ammoniaks in Alkohol, so schlägt sich eine reichliche Menge von einem Krystallpulver nieder, besonders wenn die Lösung in Alkohol nicht concentrirt ist. Der Niederschlag, welcher schwestligsaures Oenanthyl-Ammoniumoxyd ist, besteht aus kleinen weissen Prismen. Von Alkohol und Wasser wird diese Verbindung etwas ausgelöst, aber sie zersetzt

sich beim Verdunsten, selbst in der Kälte. Wird die Lösung erhitzt, so geht, besonders wenn starke Säuren vorhanden sind, Oenanthol weg, und die Flüssigkeit enthält dann zweifach-schwesligsaures Ammozyd. Bei der Analyse auf den Gehalt an Schwesel und Stickstoff wurden solgende Resultate erhalten:

Gefunden		Berechnet
C14	-	43,1
H17		8,7
$0_{0}$		24,7
Ŋ	6,8	7,1
S <sup>2</sup>	16,8	16,4,

wonach Tilley die Zusammensetzung mit der Formel C<sup>14</sup>H<sup>13</sup>OS + AmS ausdrückt. Er vergleicht es mit dem schwesligsauren Aldehyd-Ammoniak, welches von Redtenbacher<sup>1</sup>) entdeckt worden ist.

Laurent und Chancel<sup>2</sup>) geben an, dass sie beiNeuer Kohlender Destillation von benzoësaurem Ammoniumoxyd wasserstoff. über kaustischem Baryt in der Rothglühhitze ausser Benzin einen festen Kohlenwasserstoff erhalten haben, welcher angenehm riecht, und eben so zusammengesetzt ist, wie Naphtalin.

Bekanntlich erhielt Gregory<sup>5</sup>) schon vor einigen Pyroxanthin.

Jahren aus dem Holzgeist einen eigenthümlichen

Körper, welchen er Pyroxanthin nannte, und von

welchem er zeigte, dass er derselbe war, welchen

Scanlan schon vorher unter dem Namen Eblanin

beschrieben hatte. Schweizer<sup>4</sup>) hat nun diesen

Körper aus dem Destillate dargestellt, welches er-

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. XXVII.

<sup>2)</sup> L'Institut, p. 95.

<sup>3)</sup> Berzelius' Jahresbericht XVIII, 619.

<sup>4)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIV, 129.

halten wird, wenn man den Rückstnnd von Holzgeist der Destillation unterwirft, nachdem schon alle flüchtigeren Bestandtheile davon abdestillirt worden sind. Wird das dann erhaltene Destillat mit Kali versetzt, so erhält man zuerst einen orangefarbigen Niederschlag und darauf eine rothgelbe, harzartige Masse. Der erstere Niederschlag wird für sich aufgesammelt und mehrere Male nach einander mit ein wenig warmem Spiritus behandelt, welcher daraus zuerst ein Harz mit dunkler Färbung auszieht, und welcher sich darauf nur gelb färbt. Der Rückstand löst sich nun in siedendem Alkohol auf, und aus der Lösung schiesst beim Erkalten das Pyroxanthin in Krystallen an, welche darauf durch Umkrystallisirungen gereinigt werden.

Inzwischen da eine Lösung von Pyroxanthin eine dunkel gelbe Farbe hat, aber die Lösung, aus welcher es dargestellt wird, farblos ist, und da ausserdem das Pyroxanthin sich nicht augenblicklich nach dem Zusatz von Kali abscheidet, so gerieth Schweizer auf die Vermuthung, dass sich dabei das Pyroxanthin erst durch die Binwirkung des Kali's auf einen in dem Holzgeist enthaltenen eigenthümlichen Körper bilde. Diesen Körper hat nun Schweizer dadurch isolirt, dass er das vorhin erwähnte Destillat mit Aether schüttelte, von der erhaltenen Lösung den Aether abdestilirte und den Rückstand mit Wasser vermischte, wobei er sich als ein braungelb gesärbtes Oel abschied, welches nach dem Waschen mit Wasser und neuer Destillation ein schwach gelb gefärbtes Destillat und einen dunklen Rückstand gab. Das so erhaltene Destillat ist schwerer als Wasser, riecht unangenehm nach Fischen und schmeckt reizend. Es löst sich schwierig, aber vollständig in Wasser, besonders in heissem Wasser, und es scheidet sich daraus beim

Erkalten zum Theil wieder ab. Von Alkohol, Holzgeist und Aether wird es leicht aufgelöst. Es kann nicht destillirt werden, ohne dass sich nicht ein bedeutender Theil davon zersetzt. Bei der Aufbewahrung, besonders beim Zutritt des Lichts, färbt es sich gelb. Bei — 28° verwandelt es sich grösstentheils in eine weisse fettartige Masse. Setzt man Kali, Barryt oder Kalk zu seiner Lösung in Alkohol, so bildet sich daraus Pyroxanthin, und dasselbe findet auch mit kohlensauren Alkalien in dar Wärme statt. Ammoniak veranlasst ebenfalls die Verwandlung desselben in Pyroxanthin, besonders in der Wärme.

Gleichzeitig mit dem Pyroxanthin bildet sich bei der Kinwirkung des Kali's auf das angeführte Oel ein Harz, welches von Pyroxanthin dadurch frei erhalten werden kann, dass man den Pyroxanthinhaltigen Niederschlag mehrere Male nach einander mit 75procentigem Spiritus behandelt, den Spiritus wieder abdunstet, und dieselbe Behandlung mit Spiritus und Abdunstung der erhaltenen Lösung noch mehrere Male wiederholt. Nach dem Reinigen ist dieses Harz rothbraun, leicht schmelzbar, unlöslich in Wasser, aber löslich in Spiritus und Aether, so wie auch, wiewohl schwierig in Kali, besonders in kaltem. Die Lösung in Spiritus wird durch neutrales essigsaures Bleioxyd gefällt, wenn nachher noch Ammoniak hinzugefügt wird.

Louyet<sup>1</sup>) hat eine kurze Nachricht über die De-Destillation des stillation von gewöhnlichem Harz mitgetheilt, insbe-Harzes.

Sondere in Betreff der technischen Anwendung des dabei erhaltenen Destillats zur Beleuchtung. Er giebt lerner an, dass das erhaltene Destillat nach einer

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 183.

Rectification über Kalk anstatt Terpenthinöl zum Malen angewandt werden könne.

Jodosorm mit Cyan.

Saint-Evre 1) hat gefunden, dass eine Lösung von Jodoform in Alkohol, wenn man Cyangas bis zur völligen Sättigung hineinleitet, sich erwärmt und eine immer dunklere violette Farbe bekommt. kalten setzen sich dann goldgelbe Prismen daraus ab, welche sich Weinblättern ähnlich zusammen gruppiren. Behandelt man diese Krystalle mit Spiritus, so kann man sie dadurch in 2 Körper zersetzen, welche beide vielen Metallglanz haben. Der eine Körper, dessen Zusammensetzung mit der Formel C2HJ2Cy übereinstimmt, ist violett, während der andere, welcher weniger Jod enthält, grünlich goldgelb ist.

Durch Behandlung dieser beiden Körper mit rauchender Salpetersäure oder durch Behandlung ihrer Lösungen in Alkohol mit Ammoniak oder Hydrothion-Ammoniak, wurden eigenthümliche Verbindungen erhalten, welche noch nicht genauer studirt worden sind.

Wirkung von perchlorid auf organische Stoffe. Auf Bittermandelöl.

Cahours<sup>2</sup>) hat jetzt den Anfang seiner speciel-Phosphorsu- len Untersuchungen mitgetheilt, welche die Erforschung der Einwirkung von Phosphorsuperchlorid auf organische Körper betreffen, und worüber ich schon im vorigen Jahresberichte, S. 478, Nachricht gegeben habe.

> Wird Bittermandelöl mit Phosphorsuperchlorid behandelt, so geht bei der Destillation ein Liquidum über, welches bei der Rectification zum Theil zwischen + 108 und 1120 übergeht, während ein anderer Theil erst bei + 2060 überdestillirt. Der flüchtigere Theil ist Phosphor-Acichlorid = 2F + 3PC15

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 533.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 327.

welches von Wurtz<sup>1</sup>) zuerst entdeckt worden ist.

Der bei + 208° siedende Theil wird dadurch gereinigt, dass man ihn mit Wasser behandelt, darauf mit concentrirter Kalilauge, worauf man ihn mit Wasser auswäscht, von Neuem destillirt, und mit geschmolzenem Chlorcalcium entwässert. Das so gereinigte Liquidum ist farblos, hat einen starken Geruch, besonders in der Wärme, und das Gas davon wirkt sehr reizend. Es kocht bei + 206°, hat ein specif. Gewicht von 1,245 bei + 16°, ist unlöslich in Wasser, löst sich aber leicht in Alkohol und Aether.

Durch Kali wird es selbst nicht in der Wärme verändert. Diese Verbindung nennt Cahours Chloro-Chlorobenzol. bensol, und er fand sie bei der Analyse zusammengeselzt aus:

	Gefunden			Berechnet	
C14	52,36 52,21 52,41			52,36 52,21 52,41	52,26
He	3,76	3,81	3,61	3,72	
€l²	43,80	43;92		44,02	

welche Resultate der Formel C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>Cl<sup>2</sup> entsprechen, die sich von der Zusammensetzung des Bittermandelbis nur dadurch unterscheidet, dass in diesem der Sauerstoff durch Chlor ersetzt worden ist. Das specifische Gewicht des Gases wurde = 5,649 gefunden; und nimmt man an, dass die Formel 4 Volumen ausdrückt, so ist dieses specif. Gewicht nach der Rechnung = 5,595. Die Einwirkung des Phosphorsuperchlorids kann also auf folgende Weise erklärt werden:

 $5PCl^5 + 5C^{14}H^6O^2 = (2P^2 + 3PCl^5) + 5C^{14}H^6Cl^2$ . Behandelt man das *Chlorobenzol mit einer Lösung* oon *Kaliumsulfhydrat* in Alkohol, so erhält man Chlor-

<sup>1)</sup> S. den vorigen Jahresbericht, S. 39.

kalium und einen weissen Körper, der sich wenig in

kaltem aber ziemlich in siedendem Alkohol auflöst,

und welcher sich beim Erkalten daraus in glänzenden

Schuppen wieder absetzt. Bei + 64° schmilzt er, und erstarrt dann beim Erkalten krystallinisch. Er kocht in höherer Temperatur, zersetzt sich aber dabei partiell. Salpetersäure zersetzt ihn und bildet dabei Schwefelsäure und eine andere Verbindung, die in gelben Blättern krystallisirt, und welche sich in Alkalien auflöst. Diese Verbindung, welche in Folge Sulfobenzol. ihrer Zusammensetzung Sulfobenzol genannt worden ist, unterscheidet sich von dem Bittermandelöl nur dadurch, dass sie Schwefel anstatt des Sauerstoffs enthält, indem sie nach der Formel C¹⁴H⁶S² zusammengesetzt ist, da sie bei der Analyse folgende Resultate gab:

•	Gefunden			Berechnet
C14	68,58	58 68,65 69,05	<b>68,89</b>	
<b>H</b> 6	4,99	4,92	5,01	4,92
S <sup>2</sup>	26,00			26,19

Auf Benzoe-

Wird trockne Benzoësäure in der Wärme mit Phosphorsuperchlorid behandelt, so entwickelt sich Chlorwasserstoffgas, während ein Product überdestillirt, welches ausser Phosphorsuperchlorid auch Phosphoracichlorid und Chlorbenzoyl (Benzoe-Biacichlorid) enthält. Bei der Rectification gehen zuerst die beiden ersteren Körper über, und der letztere destillirt erst bei + 195—200°. Das Chlorbenzoyl wird durch Behandeln mit wenig Wasser gereinigt. Es kocht bei + 196°, und sein Gas hat 1,250 specif. Gewicht bei + 15°. Die Zusammensetzung desselben = 2C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup> + C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>Cl<sup>5</sup> (C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>ClO<sup>2</sup> nach Cahours) ist durch mehrere Analysen bestätigt worden. Das specif. Gewicht seines Gases wurde = 4,987 gefunden. Wird

es der seuchten Lust ausgesetzt, so bildet sich Chlor-wasserstoff und Benzoesäure, welche letztere analysirt worden ist. Behandelt man das Chlorbenzoyl mit Alkohol, so bekommt man nach einem Zusatz von Wasser ein Oel abgeschieden, welches sich nach gehöriger Reinigung als benzoesaures Aethyloxyd herausstellte. Mit Ammoniak bildet es Salmiak und Benzamid, und mit Anilin giebt es mit Entwickelung von Wärme Benzanilamid. Die Einwirkung des Phosphorsuperchlorids wird auf solgende Weise erklärt:

$$15(PCl^5 + C^{14}H^5O^5H) =$$
 $15HCl + 3(2P + 3PCl^5) + 5(2C^{14}H^5O^5 + C^{14}H^6Cl^5)$ 

Gegen benzoesaures Kali verhält sich das Phosphorsuperchlorid eben so, wie gegen freie Benzoesiure, es bildet sich dabei nur Chlorkalium, anstatt Chlorwasserstoff. Auf benzoesaures Aethyloxyd übt Phosphorsuperchlorid keine Wirkung aus.

Behandelt man dagegen Benzoe-Salpetersäure (Ni- Auf Benzoe-trobenzoesäure) mit Phosphorsuperchlorid in der Wärme, salpetersäure. so erhält man durch Rectification des zuerst überdestillirten Products nach Abnahme des flüchtigeren Theils davon einen Körper, welcher, wenn man ihn mit Wasser gewaschen, mit Chlorcalcium behandelt und wieder rectificirt hat, bei + 265—268° kocht, eine gelbe Farbe hat, und schwerer als Wasser ist. Er ist unlöslich in Wasser, verändert sich aber allmälig in feuchter Luft, und bildet dabei Chlorwasserstoffsäure und Benzoesalpetersäure. Durch concentrirte Kalilauge wird er in der Wärme verändert, indem sich dabei Chlorkalium und benzoesalpetersaures Kali bilden. Bei der Analyse wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

	· G	Berechnet		
C14	44,91 44,78 45,48			45,25
H+	2,46	2,27	2,29	2,15
€l	18,40	-	-	19,08
M	7,39	*****	-	7,63
06			-	25,89,

wonach Cahours ihn mit der Formel C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>ClNO<sup>6</sup>

= C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>NClO<sup>2</sup> repräsentirt, mit der Bemerkung, dass er nichts anderes sey als Chlorbenzoyl, worin

1 Atom H gegen N ausgewechselt worden ist. Meiner Ansicht nach muss er jedoch mit der Formel

C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>O<sup>2</sup>N + C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>Cl<sup>2</sup>N repräsentirt werden.

Durch Ammoniakgas wird die in Rede stehende Verbindung angegriffen, und es bildet damit eine feste Masse, welche durch siedendes Wasser zersetzt wird, indem dann beim Erkalten eine Menge von gelben Nadeln daraus anschiessen, welche nach Cahours von dem von Fjeld<sup>1</sup>) entdeckten Nitrobenzamid ausgemacht werden.

Auf Zimmetöl. Zimmetöl wird hestig von Phosphorsuperchlorid angegriffen, es entwickelt sich Chlorwasserstoff, während eine zähe Masse hervorgebracht wird. Bei der Destillation geht nur wenig über, die Masse quillt nur auf und giebt eine poröse Kohle. Uebrigens ist dieses Verhalten nicht weiter studirt worden.

Auf Zimmet— Behandelt man dagegen Zimmetsäure mit Phossäure. phorsuperchlorid in der Wärme, so findet eine ähnliche Reaction statt, wie mit der Benzoesäure; es
entwickelt sich viel Chlorwasserstoff, während der
grösste Theil überdestillirt. Das Destillat enthält
Phosphoracichlorid und eine viel schwieriger destillirbare Flüssigkeit, welche gehörig gereinigt bei +

<sup>1)</sup> S. den vorigen Jahresbericht, S. 317.

260° — 262° kocht, ein specifisches Gewicht von 1,207° bei 16° hat, und welche in feuchter Lust unter Entwickelung von Chlorwasserstoff Zimmetsäure bildet. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden			Berechnet	
C18	64,60	64,51	64,67	64,90	
<b>H</b> 7	4,05	3,93	4,03	4,20	
<b>Cl</b>	21,60	21,20	-	21,28	
$0_5$				9,62,	

so dass sie mit der Formel C<sup>18</sup>H<sup>7</sup>ClO<sup>2</sup> ausgedrücktChlorcinnamyl. werden kann. Sie ist von Cahours Chlorcinnamyl Cinnamyl-biacichlorid. genannt worden, weil sie dem Chlorbenzoyl analog ist und sich nur durch 1 Aequivalent Cl von dem Zimmetöl unterscheidet. Nach anderen Ansichten würde sie Cinnamyl-biacichlorid heissen und mit der Formel 2C<sup>18</sup>H<sup>7</sup>O<sup>3</sup> + C<sup>18</sup>H<sup>7</sup>Cl<sup>5</sup> ausgedrückt werden.

Behandelt man das Chlorcinnamyl mit Alkohol, so scheidet sich nachher auf Zusatz von Wasser ein Oel ab, welches nach der damit ausgeführten Analyse zimmetsaures Aethyloxyd ist. Mit Ammoniakgas bildet es Salmiak und einen weissen festen Körper, der sich in siedendem Wasser auflöst und sich beim Erkalten daraus wieder in Schuppen absetzt, deren Zusammensetzung dem Benzamid entspricht.

Kommt Chlorcinnamyl mit Anilin in Beruhrung, so erhitzen sie sich und man erhält eine feste Masse, welche sich nach dem Waschen mit Wasser und Alkali sehr leicht in warmem Alkohol auflöst, und aus diesem beim Erkalten in feinen Nadeln wieder anschiesst. Dieser Körper sohmilzt beim Erhitzen und er kann dann destillirt werden. Er wird selbst in der Wärme wenig von Kalilauge angegriffen, aber bei der Destillation mit Kalihydrat bildet er Zimmet-

säure und Anilin. Bei der Analyse wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet	
C50	80,39	80,52	80,66
H18	6,06	6,20	5,83
N	6,41	-	6,35
$O^2$		-	7,16,

nach welchen Resultaten er Cinnanilinamid ist = C12H4NH2 + C18H7O2.

Cinnanilinamid. Wird Chlorcinnamyl mehrere Male nach einander mit Cyankalium oder mit Cyanquecksilber destillirt, so verändert es sich, und man erhält eine Flüssigkeit welche in der Lust bald eine dunklere Farbe bekommt, und welche schwierig vollkommen frei von Chlor erhalten wird. Bei der Analyse wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

(	Gefunden	Berechnet
$C_{30}$	72,23	76,35
<b>H</b> ?	4,39	4,45
Ŋ	7,44	9,01
$0_{3}$	<u>.</u>	10,19,

welche Resultate nach Cahours die Existenz von Cyancinnamyl.einem Cyancinnamyl ausweisen sollen.

Auf Römisches Kümmelöl.

Das römische Kümmelöl giebt bei der Destillation mit Phosphorsuperchlorid sowohl Phosphoracichlorid als auch ein anderes Product, welches nach der Reinigung bei + 255 — 260° kocht. Es ist farblos und zähflüssig, schwerer als Wasser, unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol. Es verändert sich nicht durch Kalilauge; behandelt man es aber mit einer Lösung von Kaliumsulshydrat in Alkohol, so erhält man Chlorkalium und eine andere, übelriechende, zähflüssige Flüssigkeit. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Gefande	Berechnet	
C20	60,15	59,87	60,00	59,16
H12	6,19	6,02	6,11	5,92
Cl2	33,96	34,40	•	34,92,

welche Resultate mit der Formel C<sup>29</sup>H<sup>12</sup>Cl<sup>2</sup> übereinstimmen, weshalb sie von Cahours *Chlorcuminol* genannt wird, weil sie sich von dem ursprünglichen Oel nur dadurch unterscheidet, dass der Sauerstoff darin durch gleich viele Aequivalente Chlor ersetzt worden ist.

Chlorocu -

Behandelt man Cuminsäure mit Phosphorsuper- Auf Cuminchlorid bei + 50 - 60°, so wirken sie auf einander ein, und beim Erhitzen geht unter Entwickelung von Chlorwasserstoff eine Flüssigkeit über, welche Phosphoracichlorid und eine andere Verbindung enthält, die von Cahours Chlorocumyl genannt worden ist. Chlorocumyl.

Das Chlorocumyl wird auf ähnliche Weise wie die vorhergehenden analogen Körper gereinigt. Es ist dann eine farblose, dünnflüssige Flüssigkeit von 1,070 specif. Gewicht bei + 15°. Es kocht bei + 256°—258°. In feuchter Luft oder beim Kochen mit kaustischem Kali wird es zersetzt in Chlorwasserstoff und in Cuminsäure. Beim Behandeln mit absolutem Alkohol erwärmt es sich und Wasser scheidet darauf ein Oel aus der Flüssigkeit ab, welches leichter als Wasser ist, und welches Cuminsäure-Aether ist. Das Chlorocumyl wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	(	Berechne		
C20	65,77	65,85	65,63	65,79
H11	6,35	6,18	5,98	6,03
<b>C</b> l	19,70	19,72		19,41
$0^2$		<del></del>		8,77,

welche Resultate der Formel C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>ClO<sup>2</sup> entsprechen. Mit Ammoniakgas bildet das Chlorocumyl Salmiak und Cuminamid. Durch Erhitzen mit Anilin erhält man ein Product, welches nach dem Waschen mit etwas alkalischem Wasser und einigen Umkrystallisirungen mit Alkohol, worin es sich jedoch schwer Cumanilamid. auflöst, lange Nadeln bildet, welche Cumanilamid sind, und welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	· Gefu	ınden	Berechnet
C <sup>52</sup>	80,32	80,34	80,28
H17	7,14	7,01	7,11
N	6,08	-	5,92
$0_5$	-		6,69,

welche Resultate der Formel C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>2</sup> + C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>O<sup>2</sup> entsprechen.

Auf Benzil-

Behandelt man Bensilsäure in der Wärme mit Phosphorsuperchlorid, so entwickelt sich Chlorwasserstoff und Phosphoracichlorid, während ein anderer Körper überdestillirt. Wird dieser durch Waschen mit Wasser gereinigt, dann mit Chlorcalcium entwässert und rectificirt, so ist er eine farblose stark riechende Flüssigkeit, welche schwerer als Wasser ist und bei + 270° kocht. In feuchter Luft, so wie in Berührung mit concentrirter Kalilauge verwandelt er sich in Salzsäure und in Benzilsäure. Mit Ammoniak und mit Anilin giebt er krystallisirbare Producte, welche zwar nicht genauer untersucht worden sind, für deren Zusammensetzung man jedoch einen Schluss wird ziehen können. Cahours fand diesen Körper zusammengesetzt aus:

	Gelu	nden	Berechnet
C28	68,36	68,41	68,18
H11	4,38	4,58	4,46
€l	14,00	_	14,35
04			13,01,

Chlorbenzil. er nennt ihn Chlorbenzil, und stellt dafür die For-

mel O<sup>28</sup>H<sup>1</sup> ClO<sup>4</sup> auf. Von wasserfreier Benzilsäure <sup>1</sup>) unterscheidet er sich nur dadurch, dass darin 1 Aequivalent Chlor gegen 1 Atom Sauerstoff ausgewechselt worden ist.

Beim Behandeln von Benzoin mit Phosphorsuperchlorid bilden sich Phosphoracichlorid und andere Producte; aber die wechselseitige Reaction scheint sehr verwickelt zu seyn, weshalb sie auch nicht genauer verfolgt worden ist.

Behandelt man Anissäure mit Phosphorsuperchlorid, Auf Anissäure. so entstehen Chlorwasserstoff, Phosphoracichlorid und eine weniger flüchtige Flüssigkeit, welche Cahours Chloranisyl nennt. Nach der Reinigung ist dieses Chloranisyl. Chloranisyl farblos. Es hat einen starken Geruch und 1,261 specif. Gewicht bei + 15°. Es kocht bei + 262°. In feuchter Lust bildet es Chlorwasserstoffsäure und Anissäure. Mit Alkohol veranlasst es die Bildung von anissaurem Aethyloxyd, und mit Holzalkohol die einer analogen Verbindung. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Gefunder	1	Berechnet			
C16	56,13	·56,09	55,94	56,33			
<b>H</b> 7	4,26	4,28	4,35	4,10			
<b>C</b> l	20,95	21,01	-	20,78			
0+			-	18,79,			

wonach Cahours dasselbe mit der Formel C16H7ClO4 repräsentirt.

Mit Ammoniakgas bildet das Chloranisyl eine feste Masse, die sich in Alkohol auflöst und daraus in Prismen wieder anschiesst. Diese Verbindung ist Anisamid, und sie wird auch erhalten, wenn man den Anisamid.

<sup>1)</sup> Berzelius' Jahresb. XX, 294.

Anisäther mit Ammoniak behandelt. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefanden	Berechnet
C16	63,43	63,51
H <sub>0</sub>	6,01	5,95
Ŋ	9,48	9,36
04	-	21,10,

welche Resultate der Formel C16H7O4NH2 entsprechen.

Mit Anilin bildet das Chloranisyl eine feste Masse, welche aus Alkohol in Nadeln krystallisirt, und welche sich beim Erhitzen sublimirt. Sie ist Anisanilamid und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Anisanilinamid,

	Gefu	Berechne	
C58	74,16	73,71	73,96
H18	5,83	5,87	5,72
N	6,44		6,23
0+	-		14,06,

welche Resultate der Formel C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>2</sup> + C<sup>16</sup>H<sup>7</sup>O<sup>4</sup> entsprechen.

Behandelt man Anisöl in der Wärme mit Phosphorsuperchlerid, so entwickelt sich Chlorwasserstoff, und in der Vorlage sammelt sich eine geringe Menge von einer Flüssigkeit, welche Phosphoracichlorid enthält, und ausserdem ein neutrales, nach Terpenthin riechendes Oel. In der Retorte, worin der Versuch geschieht, bleibt eine schwarze pechähnliche Masse zurück.

Anissalpetersäure giebt bei der Behandlung mit Phosphorsuperchlorid ebenfalls eine neue Verbindung, welche gelb gefärbt ist, in höherer Temperatur kocht, und welche in der Luft Chlorwasserstoff und Anissalpetersäure hervorbringt. Mit Alkohol bringt sie anissalpetersaures Aethyloxyd hervor. Diese Producte sind jedoch nicht genauer untersucht worden.

Bastick 1) hat den Process der Einwirkung des Einwirkung Chlorkalks auf organische Körper studirt. Erhitzt mandes Chlorkalks Chlorkalk mit einer hinreichenden Quantität Zucker, se bilden sich nur Chlorcalcium, Wasser und Ameisensäure, welche letztere von dem in dem Chlorkalk enthaltenen freien Kalk gebunden wird. Ist dagegen der Chlorkalk in einem gegen den Zucker relativ grösseren Ueberschuss vorhanden, so bildet sich keine Ameisensaure, sondern nur Kohlensaure. Gegen Stärke, Leinwand und Baumwolle verhält sich der Chlorkalk chen so, wie Zucker, aber die wechselseitige Einwirkung ist nicht eben so hestig. Gegen Campher und stachtige Oele zeigt der Chlorkalk ein verschiedenes Verkalten, und Kreosot verwandelt sich dadurch in ein Harz. Leim, Wolle, Seide und im Allgemeinen Stickstoff-haltige Körper verhalten sich ühnlich gegen den Chlorkalk, wie Zucker', jedoch mit dem Unterschiede, dass sich auch Ammoniak dabei zugleich bildet. Zuweilen entsteht aber dabei auch Cyan, inzwischen sind die Umstände, unter welchen diese Bildung von Cyan stattfindet, nicht genauer erforscht worden.

Im Laufe des verslossenen Jahres ist eine bedeu-Pflanzen-Ana. tende Anzahl von Analysen der Pflanzen und Theile davon, besonders in Rücksicht auf die darin vorhandenen unorganischen Bestandtheile ausgeführt worden. Da inzwischen Untersuchungen dieser Art für vielmehr als einem solchen angewandten Theil der Wissenschaft angehörig erklärt werden können, welcher einen besonders darauf gerichteten Bericht erfordert, so glaube ich nicht, auf diesen Zweig hier

lysen.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XIV, 20. — Archiv der Pharm. LV, 66.

specieller eingehen zu müssen. Inzwischen will ich es nicht unterlassen, auf zwei in dieser Beziehung vorzügliche Abbandlungen aufmerksam zu machen.

Asche der Rosskastanie.

Wolff 1) hat nămlich die Rosskastanie (Aesculus Hippocastanum) in Rücksicht auf die Quantität von unorganischen Stoffen untersucht, welche in den verschiedenen Organen dieses Baums enthalten sind. Die Arbeit ist mit besonderen Einzelheiten ausgeführt Wolff hat dabei sowohl den Gehalt an Vegetationswasser bestimmt, als auch den Gehalt an Asche in der jungen Rinde, dem Bast, dem jungen Holz, den Blattstielen, jungen Blättern, Blüthenstielen, Kelchtheilen, Staubsäden, Blumenblättern, umreisen Früchten, reifen Früchten, der Kernsubstanz, den grünen Fruchtschalen und den braunen Fruchtschalen. Ausserdem hat er besondere Rücksicht genommen auf die durch Wasser aus der Asche auflösbaren und nicht auflöslichen Bestandtheile der Asche. Arbeiten wie diese sind unläugber wichtige statistische Beiträge für die Pflanzen - Physiologie.

Maulbeerbaum. Herapath<sup>2</sup>) hat auf eine fast eben so vollständige Weise den Maulbeerbaum untersucht.

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie, XLIV, 365.

<sup>2)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. I, 103.

## Thierchemie.

Barral 1) hat sich die Lösung des solgenden Chemische Sta-Problems ausgestellt: Wie viel geht in Gestalt von tik des Menschen. Excrementen, durch Ausdünstung und in anderen Formen von sesten und stüssigen Nahrungsstossen, welche ein Mensch täglich verzehrt, weg, wenn deren Quantität und Zusammensetzung bekannt ist? Sein Resultat stellt, er in solgender Uebersicht zusammen:

. Truccula .	. titodara
Feste und flüssige Nahrungsstoffe — 74,4 Aufgenommener Sau- erstoff — 25,6	Wasser durch Ausdünstung — 34,8 Ausgeathmete Kohlensäure — 30,2 Excremente — 34,5 Anderer Ver- lust — 0,5

Verzehrte Summe = 100. Abgegebene Summe = 100.

Das ausgedünstete Wasser beträgt im Allgemeinen etwas mehr als die Excremente im Gewicht. Bei einem älteren Mann betrug jedoch das erstere nur Javon dem letzteren.

Für die thierische Wärme stellt Barral als Resultat seiner Versuche die folgende Aequation auf:

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 361.

	/ Wärm	e, mit dem Ausdünstun	gs-	
		wasser fortgeführt		24,1
Entwickelte Wärme == 100.	n	mit der ausgeathme	ten	·
		Lust fortgeführt		7,3
	/ n	von den Nahrungss	lof-	•
	1	fen genommen		2,2
	n	durch die Excreme	nte	_
		weggeführt		1,8
	n	weggeführt durch Radiation und l	B <b>e-</b>	•
•	<b>\</b>	rührung verloren		64,6
	\	rührung verloren		64,6

Die ausführliche Untersuchung, auf welche sich diese Zahlen gründen, ist noch nicht mitgetheilt worden. Inzwischen kann man nur den lebhasten Wunsch ausdrücken, von den Specialitäten genauere Kenntniss zu erlangen, welche diesen Angaben zu Grunde liegen, indem es nicht anders seyn kann, als dass sie eine Menge von wichtigen Beobachtungen darbieten.

Einfluss des

Boussing ault 1) hat seine Untersuchungen fort-Kochsalzes bei gesetzt, um den Einfluss des Kochsalzes bei der Ernährung der Thiere zu erforschen. Als Resultate seiner 13 Monate lang fortgesetzten Versuche an Thieren giebt er an, dass bei der Stallfütterung mit Salz betrug:

> Verzehrtes Lebendiges Ge-Gewicht des Gewicht des Vermehrung des Gewichts wicht von 1000 Thiers beimBe-Thiers am Hen. Schluss der Kilogr. Hen erginn der Verwährend der Zeit, suche. Versuche. sengt. 516 Kilogr. 7178 Kilogr. 7,19 Kilogr. 434 Kilogr. 950 Kilogr. und wenn die Ernährung ohne Salz stattfand:

407 Kilogr. 855 Kilogr. 452 Kilogr. 6615 Kilogr. 6,73 Kilogr.

Der Unterschied im Gewicht, welchen die Salz-Fütterung hervorbringt, ist so geringe, dass er nicht die Kosten deckt, und das Salz scheint also keinen bemerkbaren Einfluss auf das Wachsthum der Thiere zu haben. Boussingault glaubt jedoch, dass das Salz einen wohlthätigen Einfluss auf das Wohlbefin-

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXII, 116.

den der Thiere ausübe, weil die Thiere, welche Salz bekamen, ein lebhasteres Temperament und eine glänzendere und weichere Haut zeigten, als andere, indem diese träger waren und eine runzlichere und Haar-ärmere Haut hatten. Daher ist er der Ansicht, dass das Fleisch der ersteren einen höheren Markt-preis habe.

Andral 1) hat einige Untersuchungen mit denReactions-Ver-Flüssigkeiten des menschlichen Körpers in der Abhältnisse der sicht angestellt, um ihre Eigenschaft, im Allgemeinen Flüssigkeiten. sauer oder alkalisch zu reagiren, kennen zu lernen. Diese Eigenschaft kann zwar zuweilen fehlen, aber dieses ist dann durch zufällige Umstände veranlasst, z. B. durch reichliches Trinken von Wasser, starkes Schwitzen, Verzehren gewisser Nahrungsstoffe u.s.w. Aber im Allgemeinen gilt doch als Regel, dass eine gewisse Flüssigkeit in dieser Beziehung constant characterisirt wird.

Das Blutserum reagirt nach Andral immer alkalisch, selbst in Krankheiten. Im Uebrigen bezweifelt Andral nicht nur die Angaben, nach welchen das Blut stärker alkalisch reagiren soll, wenn es reich an Fibrin ist, oder schwächer alkalisch reagirt während eines diabetischen Zustandes, sondern er stellt auch die Angabe von Scherer in Frage, dass das Blut bei der Metroperitonites neutral reagiren soll. Vogel's Angabe, dass das Blut bei Personen, welche an gewissen Krankheiten verstorben sind, sauer reagiren soll, erklärt er als davon abhängig, dass die Versuche nach dem Tode gemacht worden sind, wo das Blut schon angefangen hatte sich zu zersetzen.

Der Schweiss besteht aus zwei verschiedenen Flüs-

<sup>1)</sup> Ana. de Ch. et de Phys. XXIV, 116.

sigkeiten, nämlich 1) dem eigentlichen Schweiss, und 2) Schweissfett; der erstere reagirt stets sauer aber das letztere immer alkalisch. Daher kann der Schweiss welcher gewöhnlich sauer reagirt, auch mat eine alkalische Reaction zeigen, welche dann davon herrährt, dass zu viel Hautschmiere abgesondert worden ist. Die bei Herpes und Eczema von dem Blate in Blasen abgesonderte Flüssigkeit reagirt alkalisch, aber die Flüssigkeit; welche die sogenannten Schweiss mina bildet, ist immer sauer.

Die Secretionen der Schleimhaut, welche im normalen Zustande durchsichtig sind und keine Kügelchen enthalten, reagiren sauer, aber gewöhnlich wird mit ihnen eine trübe und an Kügelchen reiche Flüssigkeit abgesondert, und in diesem Falle reagiren sie in demselben Maasse stärker alkalisch, als die Eiterbildung reichlicher ist.

Die Flüssigkeit, welche sich auf der Schleimhaut im Munde absondert, reagirt immer, selbst bei einem krankhasten Zustande, sauer, aber am Tage alkalisch, was von dem Speichel herrührt, welcher sich dann einmischt, und welcher alkalisch reagirt.

Die Schleimhaut des Magens reagirt gewöhnlich sauer und zuweilen auch neutral, aber niemals alkalisch. Die saure Reaction findet auch statt, wenn der Magen nicht durch Nahrungsstoffe gereizt wird.

Die Schleimhaut des Duodenums und des oberen Theils vom Dünndarm reagirt häusig nach dem Tode sauer; aber dann ist sie mit Secretionen vom Pankreas oder der Leber verunreinigt. Die Reaction des Dickdarms ist immer stark alkalisch.

Thränen und Speichel reagiren immer alkelisch, selbst bei Krankheiten, und Andral stellt die An-

geben durchaus in Frage, nach welchen der Speichel zuweilen in gewissen Krankheiten sauer reagiren soll.

Der Harn reagirt im gosunden Zustande und wenn er nicht zu lange Zeit in der Harnblase zurückgehalten worden ist, stets sauer. Nach dem Genuss alkalischer Salze oder nach einer längere Zeit fortgesetzten Diät kann er jedoch ausnahmsweise alkalisch reagiren. Während des Hungerns reagirt er auch sauer, aber als eine Merkwürdigkeit mag angefährt werden, dass er beim Wiedergenesen nach Krankheiten eine Zeitlang alkalisch reagirt, und dieses findet stalt, wenn der Kranke wieder anfängt zu essen. — Der Harn reagirt auch während Krankheiten sauer, und Andral bestreitet die Angaben, dass er im Typhus eine alkalische Reaction habe.

Fleitmann<sup>1</sup>) hat sowohl die totale Quantität vonSchweselgehalt Schwesel bestimmt, welche in der Rihaut enthalten ist, der Thierstosse. als auch die Quantität, welche davon in Schweselka-lium übergeht, wenn man die Haut mit Kali behandelt, und welche der austretende Schweselgehalt genannt werden mag: Ausserdem hat er den austretenden Schweselgehalt in einigen anderen Thierstossen bestimmt. Die dabei erhaltenen Mittelzahlen sind:

Totaler Eihaut Fibrin Krystallin Albamia aus Blut Gasein Schwefelgehalt 4,155 -- - - -

Austretender

Schweselgehalt 2,506 0,514 0,355 0,993 0,07.

Sacc<sup>2</sup>) hat einige Untersuchungen über die Er-Ernährung der nährung von Hühnern mit Gerste angestellt. Aus der Hühner. tabellarischen Uebersicht der Resultate ersieht man, dass das Wachsthum des Hahns rascher und die Gewichtszunahme im Vergleich zu dem Futter grösser

<sup>1)</sup> Ann. der Chets. and Phorm. LXVI, 380.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVI, 124.

stattfindet, wenn der Hahn alt ist, als wenn er noch jung ist. Ausserdem ersieht man daraus, dass das Thier abmagert, sobald die verzehrte Nahrung nicht his zu 5 Procent vom Gewichte des Thiers steigt, und dass also die Quantität der Nahrungsmittel darüber hinaus vergrössert werden muss, wenn das Thier an Gewicht zunehmen soll.

Respirations- Regnault und Reiset 1) haben gemeinschaftund Perspira-lich eine Untersuchung über den chemischen Theil tions-Versuche von Regnaultdes Respirations-Processes bei verschiedenen Thieren und Reiset. und unter ungleichen Umständen ausgeführt, und sie

und unter ungleichen Umständen ausgeführt, und sie haben dadurch nicht allein mehrfache Fehler in unseren Kenntnissen, welche wir darüber gewonnen zu haben glaubten, dargelegt, sondern auch unsere Kenntnisse davon in solchen Richtungen, welche jetzt nicht zum Gegenstande besonderer Studien gemacht worden waren, bedeutend erweitert. Die ausführliche Beschreibung ihrer Untersuchungen ist jedoch in dem folgenden Jahre mitgetheilt worden, aber ich liefere hier doch schon den folgenden Auszug daraus.

· Ihre Untersuchungs - Methode beschränkt sich jedoch nicht bloss auf das, was gewöhnlich unter Respiration verstanden wird, d. h. auf die Veränderung der Luft als Folge von den Verrichtungen der Lungen, sondern sie betrifft grösstentheils die in den letzteren Zeiten sogenannte Perspiration, d. h. den Einfluss, welcher durch die gemeinschaftlichen Verrichtungen der Lunge und der Haut ausgeübt wird. Die Versuche geschahen nämlich auf die Weise, dass ein Thier in eine Glocke eingesperrt wurde, und dass sie die Zusammensetzung der Lust darin untersuchten,

<sup>1)</sup> Daselbst, 4. 17. Ausführlicher in Ann. de Ch. et de Phys. XXVI, 299.

nachdem das Thier darin längere Zeit verweilt hatte. Das Thier wurde darunter theils mit verschiedenen Nahrungsmitteln versorgt, theils musste dasselhe Hunger leiden. Ausserdem wurden die Versuche bei verschiedenen Temperaturen angestellt. Nachdem Regnault und Reiset zunächst eine Reihe von Präliminär-Versuchen angestellt hatten, um die Zweckmässigkeit und Genauigkeit ihrer Untersuchungsmethoden kennen zu lernen, welche dadurch zu erreichen steht, gingen sie zur quantitativen Aufklärung der Frage über, ob Stickstoff bei der Perspiration abgesondert werde, was sie dann durch 12 Versuche an verschiedenen Thieren bestätigten, wiewohl sie dabei immer fanden, dass die abgegebene Quantität von Stickstoff ausserordentlich gering war. Die Angabe von Edwards, nach welcher Vögel im Winter Stickstoff absorbiren sollten, kounten sie nicht bestätigt finden, aber dagegen geben sie Stickstoff im Frühjahr und im Sommer ab. Darauf stellten sie 3 Versuche mit Hühnern, Kaninchen und Hunden an, um die Perspirations-Verhältnisse in einer Sauerstoff reicheren Lust, wie die gewöhnliche atmosphärische Lust ist, zu ersorschen; aber sie fanden dabei, dass die dann verbrauchte Sauerstoff-Quantität nicht grösser war, ungeachtet die Lust 58-66 Procent Sauerstoff enthielt, so wie auch, dass ebenfalls kein Stickstoff abgegeben wird. Inzwischen sind die meisten Versuche in einer Lust angestellt worden, welche die Zusammensetzung der gewöhnlichen atmosphärischen Lust hat. Die Versuche selbst, und deren Resultate ersieht manneus den folgenden Uebersichten.

Die Resultate der Versuche mit Kaninchen waren die folgenden:

	8	<b>3</b>	24	8	88	21	8	19	18	17	16				suche.	Ver-	4	Numer			
	0,081	0,145	0,281	0,686	0,372	0,439	0,683	2,466	0,120	0,723	0,577	Grammen.	<b>3</b>		•				Stickstoff	bened .	Abgege-
<b>.</b> .	608,0		0,997	0,707	0,950	0,672	0,849	0,906	0,948	0,918	0,916	baltnisee:	1	Sauerstoff	branchie	der ver-	sture, uen	- Kollen-	gebeses	in der abge	Saverstaff
	0,00100	(S	0,00330	0,00890	0,00450	0,00500	0,00810	2	0,00083	0,00540	0,00490	-		•	Bauerstoffs.	branchten	n der ver-	cin Theil	stoff gegen	- per Stick-	Abgezehs-
	1		0,16		0,26	<u> </u>		0	0,56		1	-	stoffgas:	Wasser-		<b></b>	len	Verm	30.	enthiel	Ausser C.
	1	1	1	1		1	1	0,30	Spur	0,42	2,00	stoffgas :	WASSCT-	Kahlen-		i	702	eranche in Procen-		die )	O and N
	3,540	7,586	3,390	2,731	3,590	2,518	3,124	. ]	3,302	2,439	2,720		Thiere:	Sassen Sassen	von dem	•		Ž,	Laple Cu	5	Saucratos
•	,	1,093	0,893	0,763	0,897	0,735	0,856		0,797	0,877	0,987	Thiers:	des	Killogr.	TOB CINCH				er Stande	chor in	in Gran.
•	100	24	25	28	22	<b>ව</b> 4	27	1	43	54	42	den.	Stue-								
	1.	52	٥٦	25	#5	15			40	40	45	ten.	Minu-			•				Verbache	der Z
	220	180	200	230	240 :	190	18—190	80,3-90,6	}	230	21-220		•							Total Co.	
•	1.	6940	3820	3675	4048	3506	3648	3800	4140	2780	2755	Hon.	in Gran-			•		The state of the s	7	Towns.	
-			3772	3480	3949	3360	3662	1	1	1	i	Non.	in Green			de Va	Sal mar	T de de la constant d	7 .	CONTEN	
• •	1	İ	1 48	<b>— 195</b>	99	<u> </u>	+ 14	1	1	ŀ			ii Gran-				7.	- Care	200 gen	Verande-	

Die Versuche 16 und 17 geschahen mit demselben Thiere, so wie auch die 18 und 19, aber mit einem anderen Individuum. Die Versache 20 und 21 wurden mit einem dritten Thiere angestellt. Zu den Versuchen 22, 23 and 24 wurde ein viertes Thier angewandt. Der Versuch 25 wurde mit 3 Stück einige Monate alten Jungen ausgeführt und der Versuch 26 mit einem mit Oel überstrichenen Thiere. den Versuchen 16, 17, 18, 20, 22 und 25 wurden die Thiere während des Versuchs mit Nahrungsmitteln versorgt, und sie verzehrten dieselben, welche hauptsächlich in Möhren bestanden, sehr begierig. Aus dem zuletzt angeführten Versuche folgt als Mittelresultat, dass die abgegebene Quantität von Stickstoff nicht höher steigt als zu 0,0041 von dem verzehrten Sauerstoff; dass der Gehalt an Sauerstoff in der Kohlensäure 0,919 von dem verzehrten Sauerstoff beträgt, und dass folglich 8,1 Procent von dem Sauerstoff zur Bildung nicht gasförmiger Producte verwandt worden ist; dass sowohl die absolute Quantität von dem verzehrten Sauerstoff, als auch die, welche für jedes Kilogramm vom Gewicht des Thiers berechnet wird, sehr veränderlich ist. Bei den 21 und 23 hatte das Thier 30 Stunden lang gefastet und es musste auch während des Versuchs fasten. Bei dem Versuch 24 war das Thier eine Zeitlang mit Brod und Haser gesüttert worden und wurde es damit auch unter der Glocke versorgt. Stellt man die Resultate der Versuche von 22 und 24 zusammen, so sollte man daraus den Schluss ziehen können, dass 99,7 Procent von dem verbrauchten Sauerstoff in der Kohlensaure enthalten sey, wenn das Thier mit Hafer gefüttert worden ist, welche Quantität aber bedeutend grösser ist, als wenn man es mit Möhren gefüttert

hat. Bei dem Versuch 19 erstickte das Thier in Folge einer Nachlässigkeit bei der Regulirung des Apparats. Der Versuch 20 geschah eigentlich in der Absicht um zu erforschen, was bei gehemmter Ausdünstung stattfindet; das Thier litt sehr während des Versuchs und starb auch 1 Stunde nach demselben.

Die Resultate der Versuche mit Hunden waren die folgenden:

								-				ı	•					• •			
8	30	37 1	36	35	34	33	32	<u> </u>	8	29	28	27		•		Tey-	V a	Nummer.		•	
- 0,000	) ) )	0,689	0,688	0,0594	0,076	0,672	0,948	1,535	0,530	1,016	0,624	0,182	Grammen	<b>5</b> .					Sticksteff	bener	-99.9mm
#80'n	0,004	0.724	0,943	0,913	0,752	~	0,743	-3	0,740	0,747	0,750	0,742	hiltnisse;	11. Ver-	Saueratof	brauchte	săurc, webu	Kohlen-	gebenen	in der abge-	Canciaton
10,0000		0,00600	0,00800	0,00038	0,00066	10,00770	2	0,01740	2	0,00690	0,00340	0,00100	•	•		Saucratoffs.	des ver-	ein Theil	stoff gegen	mer Stick-	- Andread
Inda	2			ಆ			0,08	'	Spur			-		stoffas :	Wasser-	<del></del>	centen	Versache	nach be	enthick	To assess of
1				1	1		0,16	1	:		.	<u> </u>	stoffgas :	W250C7	Kohlen-	·	<b>40</b>	in Pro-	nach beendigtem	die Luft	
10260	<u>ه</u>	000	59	84	6,673	34	25	57	31	89	19	44		Thiere:	******	von den	•	verbreucht	Laufe ein	men, w	
1,100	1,120	0,902	1,100	1,384	1,224	1.1,481	1,106	1,393	1,016	1,095	1,286	[1,164]	Thiers:	de	Kilogr.	YOU CIRCU		t warde.	einer Stunde	welcher im	
7	<u>د</u>	22	13	17	17	10	13	10	27	21	22	24	dem.	Stun-						der Ven	
בי	<b>二</b> 双	40		40	20	30	10	15	1	15	15	30	ten.	Miss-		· <del>.</del>		<del></del> -		Veranche.	
610	<b>910</b>	210	220	230	230	<b>20</b> °	210	150	210	<b>250</b> .	239	220								ren meh Co.	
1 204 /	一 ススイン	5607	6145	6390	5615	5625	4802	6256,5	6213	6290	6370	6393	Grammen.	5.			Versuches,	gian des	bein Be-	des Thiers	-
0400	T A D R	5577	5865	1	5284		4712			.1		-	THE PARTY OF THE P	in Gram-		saches.	Schlass	<b>Lein</b>	Thiers	des	
70%	00	 မ	280	!	331	1	<u>.</u> 8	196		1		-	men.	is Gran			Thiere,	von des	Gewich	rang des	

sorption aus, anstatt einen Verluet,

Die Versuche 27, 28, 29 und 35 geschahen mit demselben Hunde. Zu jedem der Versuche 20, 31, 32 und 33 aber wurde ein verschiedener Hund angewandt. Dagegen wurde zu den Versuchen 34, 36, 37 und 38 ein und derselbe Hund angewandt.

Als mittleres Resultat aus den Versuchen 27, 28, 29, 30, 31, 32 und 34, welche sämmtlich mit solchen Hunden angestellt wurden, die längere Zeit mit Fleisch gefüttert worden waren, folgt, dass die abgegebene Quantität Stickstoff 0,0066 von der des verzehrten Sauerstoffs beträgt, dass aber dieser Stickstoff sehr veränderlich ist. Ausserdem folgt aus diesen Versuchen, dass 74,5 Proc. von dem verbrauchten Sauerstoff in der Kohlensäure enthalten sind, welche die Hunde während der Fleisch-Diät gebildet hatten, so dass also 25,5 Procent von diesem Sauerstoff zur Bildung nicht gasförmiger verwandt seyn müssen. Wie veränderlich die Quantität des Sauerstoffs ist, ersieht man aus der Tabelle.

Bei dem Versuch 35 hatte der Hund vorher eine reichliche Portion Brod und eine fette Suppe verzehrt, so dass er während des Versuchs ein Erbrechen bekam, worauf er jedoch das Ausgebrochene wieder verschluckte. Der Sauerstoff in der Kohlensäure beträgt bei dieser Diät mehr, nämlich 91,3 Procent. Aus diesen Versuchen scheint auch hervorzugehen, dass Wasserstoff während der Verdauung in Menge entwickelt werden muss, weil der gefundene grosse Gehalt an Wasserstoff während des Erbrechens aus dem Magen gekommen sein muss. Bei dem Versuch 36 war der Hund 8 Tage lang vorher mit vegetabilischen Stoffen gefüttert worden, so dass er nur eine unbedeutende Menge von Fleisch bekommen hatte. Auch hier ist der Gehalt an Kohlensäure: sehr bedeu-

tend. Beim Beginn des Versuchs 37 hatte der Hund 38 Stunden lang vorher nichts gefressen, und da er also am Schluss des Versuchs seit 60 Stunden kein Futter bekommen hatte, so gab man ihn nun sogleich 50 Grammen und nach 12 Stunden noch mal 200 Grammen Schaaffett, und darauf wurde er zu dem Versuch angewandt, welcher unter 38 angeführt worden ist, während welchem er aber sehr leidend zu sein schien. Der Versuch 33 geschah mit einem mit Fleisch gefütterten Hunde, nachdem er mit Leim überzogen worden war; es scheint in der Tabelle jedoch nichts Bemerkenswerthes daraus zu folgen.

Um Kenntniss über die Perspiration bei solchen Thieren zu bekommen, welche im Winterschlaf liegen, verschaffte sich Regnault und Reiset 4 Murmekhiere von Sacc in Neuschatel, welche Letzterer mit diesen Thieren einige Wägungsversuche angestellt hatte. Aus diesen Versuchen hatten sich folgende Resultate ergeben:

Bezeichnung Gewicht des Gewichtsverlust wähdes Thiers am Thiers am rend der ganzen Zeit,
Thiers 8 Januar, 21 Februar, in Proc. von
in in dem ursprüngGrammen: Grammen: Grammen: lichen Ge-

wicht des

Thiord.

				Tuicia.
A.	2226,1	2078,4	147,7	6,6
B.	1182,7	1017,8	164,9	13,9
C.	2837,2	2673,4	163,8	5,8
D.	3027,1	2860,0	167,1	5,7

woraus folgt, dass der procentige Gewichts-Verlust in demselben Verhältniss geringer ist, als das Thier ein grösseres Gewicht hat. Während der Zeit zeigte sich auch, dass die Thiere an gewissen Tagen an Gewicht zunahmen, und dass diese Gewichts-Vergrö-

Murmelthiere im tiefsten Schlaf befanden. Inzwischen stieg diese Gewichtsvermehrung nicht höher als 1,15 Grammen im Laufe von 24 Stunden. Sie fand bei allen Thieren statt und dauerte nur kürzere Zeit, wenn die Thiere nicht in Folge des Bedürfnisses, Harn abzulassen, in ihrem Schlaf gestört wurden.

Die von Reiset und Regnault ausgeführten Perspirations-Versuche mit den Murmelthieren ergaben folgende Resultate:

2207   1927			•		,	•		,	•		
	200 2	1	68	0,589	1,219	1,50	0,10	0,0092	0,655	-0,762	43 1)
2735	150 2	10	4]	0,774	2,082	İ	l	0,0047	0,686	0,404	48
2734	100 2		77	0,085	0,233	1	}	0,0000	0,547	0,000	41
2735	80 2	45	117	0,040	0,111	1	1	0,0174	0,399	-0,228	401)
3115	120 8	35	22	1,198	3,744	0,10	1	0,0141	0,796	1,199	38
5430	130,6 5	1	174	0,048	0,261	1	].	0,0029	0,588	0,132	3 <del>2</del>
in Gress-	- Bi	Minu-	Stun- den.	Thiers:	Thiere:	stoffas:	stoligas:		biliniase :	io Grammen.	
	<u> </u>			Kilogr.		Kahlen-	Wasser	Cancieve	1. Ver-	,	ancrec.
der Ver-	d				•			branchten Gameria	verbrauchte		Ver
Begina		•		-	•	centen von	cente	des ser-	wenn der		der
din.		<u></u>		erkenucht wurde,	verhand	Versuche in Pro-	Versuche	ein Theil	lensiare,		Numer
Thier			•	eiper Stunde	Laufe eis	nach beendigten	nach bee	stall gegen	henen Kob-	9.0H	•
des		rauche.	der Versuche.	men, weicher im	men, ve	eathielt die Luck	eathielt	Her Stick-	der abgege-		
Gawicht ?	Dauer der Zeit! Temperatu-   G.	er Zeit	Dauer d	in Gram	Ausser C. Oand N. Chueratoff in Gram.		Ausser C	Abrerebe- i	Santaratair in	Abrerche- 1	_

ı.

Stanbergs Jahres - Bericht.

34

Der Versuch 38b geschah mit den beiden schlafenden Thieren C und D, aber da das Thier D während des Versuchs erwachte und im wachenden Zustande eine grössere Concurrenz von Sauerstoff bedurfte, als ihm die Vorkehrung zu dem Versuch gestattete, so erstickte es. Das Murmelthier C erlitt jedoch dadurch keinen Nachtheil. Der Versuch 39 geschah mit den beiden Murmelthieren A und B im wachenden Zustande. Die Versuche 40, 41, 42 und 43 wurden sämmtlich mit dem Murmelthiere C bei ungleichen Graden des wachenden Zustandes angestellt.

Bei dem Versuch 40 war das Thier im Schlaf, aber man bemerkte, dass es sich während der ganzen Versuchszeit schwach bewegte. Am Schluss des Versuchs zeigte das Thier eine Wärme von 120. -Bei dem Versuch 41 befand sich das Thier weniger im Schlaf und man bemerkte von Zeit zu Zeit eine Athmungs-Bewegung, so wie auch ein stellweises Oeffnen der Augen. Im Anfange des Versuchs war die innere Temperatur des Thiers = 110,2 und am Ende desselben = 220,1, aber nach 5 Stunden hatte. sich seine Temperatur bis zu + 290 erhöht, und dann zeigte sich das Thier vollkommen lebend. Das Murmelthier B, welches längere Zeit wachend gewesen war, hatte eine innere Temperatur von + 350. -Bei dem Versuch 42 war das Thier völlig wachend. Das während des Versuchs in den Apparat eingeführte Fatter wurde von ihm nicht verzehrt. dem Versuch 43 war das Thier anfangs wachend und es verzehrte das eingeführte Futter, aber während des Versuchs schlief es ein.

Aus diesen Versuchen erklärt sich die Zunahme im Gewicht, welche bei dem Thiere in seinem schlafenden Zustande zuweilen beobachtet worden ist. Bei dem Versuch 40 wurden nämlich 13,088 Grammen Sauerstoff verzehrt, während die ausgeathmete Kohlensäure nur 7,174 Grammen wog. Da nun das Thier während des Versuchs weder feste noch flüssige Excremente abgab, so hätte sich sein Gewicht um 5,914 vergrössern müssen, insofern es nicht Wasser durch Ausdunstung verlor; dieses letztere konnte jedoch nicht bedeutend sein, weil die Temperatur des Thiers während des Versuchs nur 40 höher war, als die der dasselbe umgebenden Luft.

Von den Resultaten der Perspirations-Versuche mit Vögeln mögen hier zuerst die mit *Hühnern* angeführt werden. Sie sind folgende:

Z E N	mer Stick-	der abgege- beaca Koh- lensäure. vens der verbranchte	Btickstoff gegen ein Theil des verbrauchten Sauersloff.	verjuche acnten	die Luft radigtem in Pro-	Faufe eir verbraucl	elcher im ier Stunde it wurde.	der	resche.	sach Co.	Thiere beim Be- gian des Versuches	Thiers beim Schluss des Ver-	Gewichts von dem Thiere,
ròns	· · · · · ·	Squesptoff L. Ver-	· ·:	Wasser-	Kohlen- wasser-	yon dem ganzen Thiere:	Kilogr.	Stu -	M.		is Gras-	in Gram-	in Gran-
14		0.913	0.0109			1.354	1 058	- 33	ייני	199	1280		
	0,466		0,0039	1.	0,35	1,353	U	87		230	1280		<del></del> -
46	0,290	0.749	0,0055		'	2,148	1,063	24	40	70	2020		
4.	0,187	0,874	0,0022			1,870	1,935	46	30	90		1	<del></del>
48	1,024	0,998	0,0117	0,36	0,15	1,659	1,084	552	30	140	1506,7	1554,5	十47,8
49	, 0	0,986	0,0053		0,35	1,643	1,067	<u>ن</u>	45	190	1530	1563	+33
50	0	1,024	·· 0,0108	0,62	0,20	1,775	1,109	49	15	150	1623,5	1597	26,5
<b>51</b>	1) — 1	0,707	-0,0310	0,10	0,12	1,269	0,846	49	10	230	1599	1427	-172
52	1) — 1	0,7	-0,0185		0,40	1,766	1,070	46	30	200	6	1588	-111
<u>ت</u> ئ		0,7	0,0066	0,32	0,25	1,512	1,440	55	15	20°	1021	1081	+60
54	1) — 0	0	-0,0098	'	1	1,044	1,100	62		210	1030	875	-155
55 ST	<u></u>		0,0004	0,27		1,332	1,480	63	45	200	968	864	104
ئ ۇد	0,906	0,627	0,0137	'		1,482	1,593	44	15	200	951	916	35
57	<del></del>	2071	0,0082	0,88		1,428	1,434	47		220	981	1010	+29
58	1,003	1,0,01	0,0149			1,485	1,494	45	15	190	1015	972	43
59	_	0,976		_ 	-		1,177	00	<b>-</b> 7	100	097	007	3

Die Versuche 44 und 45 fanden mit: einertei Huhn Astatt, die Versuche 46 und 47 mit dem Huhn B; die Versuche 48, 49, 50, 51 und 52 mit dem C, die Versuche 53, 54, 55, 56, 57, 58 und 59 endlich mit dem Huhn D.

Bei dem Versuche 44 war das Thier vorher mit Haler gefüttert worden, und es verzehrte während les Versuchs 135 Grammen Hafer und 360 Grammeii Waser. Bei dem Versuch 45 war das Thier ebenbis vorher mit Hafer gefüttert worden, und es verwhite auch während desselben 330 Gr. Hafer: und 265 Gr. Wasser. Bei den Versucken 46 und 47 war das Thier auch mit Hafer gefüttert worden, und es bekam während der Versuche im ersten Fall 255 Grammen Hafer und 250 Grammen Wasser, und in dem zweiten Falle 220 Grammen Hafer und 150 Cubic Centimeter Wasser. Bei den Versuchen 48, 49 und 50 war das Thier mit Hafer gefüttert worden. Bei dem Versuch 51 musste das Thier vor dem Versich 30 Stunden lang hungern, und dieses auch während des Versuchs. Bei dem Versuch 52 wurde das Ther vor und während des Versuchs mit Fleisch gefütert. Bei dem Versuch 53 war das Huhn vorher mit Hafer gefüttert worden. Bei dem Versuch 54 hatte das Huhn vor dem Versuche 24 Stunden lang hungern müssen. Bei dem Versuch 55 wurde das Thier vor und während des Versuchs mit Fleisch gefüttert. Bei dem Versuch 56 war das Thier mit Fleisch gefüttert worden und es bekam während des Versuchs noch 91 Grammen Fleisch. Bei dem Versuch 51 war das Huhn vor dem Versuche mit Hafer gefüttert worden, und es bekam während des Versuchs noch 112 Grammen Hafer und so viel Wasser als es bedurste. Bei den Versuchen 58 und 59 war das

Huhn vor dem Versuch mit Hafer gefüttert worden, und es bekam während des Versuchs 58 Grammen Brod, aber für den Versuch 59 musste es 24 Stunden lang vor dem Versuche fasten.

Die Perspirations-Versuche mit Enten wurden nur mit einem einzigen Enterich angestellt. Dieses Thier wollte in dem eingeschlossenen Zustande nicht die ihm vorgesetzte Nahrung verzehren, so dass man gezwungen war, sie ihm gewaltsam beizubringen. Ausserdem zeigte sich dieser Enterich während des Versuchs sehr leidend, so dass die gefundenen Zahlen keinen Anspruch darauf machen können, dass sie den Verlauf im normalen Zustande repräsentiren. Das Thier starb auch einige Tage nach dem Versuche. — Die Resultate waren:

64	Number der Ver-
0,000 0,674 0,711 0,425 0,788	Ahgegebe- ner Silck- stoff
0,892 0,776 0,693 0,738 0,623	Sagerstoff in der Kahlen. säthe, wenn der var- brauchte Sauerstoff —— 1. Ver- hältnisse:
0,0000 0,0141 0,0100 0,0065 0,0124	Abgegebe- ner Stick- stoff gegen einen Theil des ver- brauchten Sauerstoffs.
0,82	Ansser C, O and N enthielt die Luft nach dem heendigten Versuche in Procenten an Wasserstoff:
2,568 2,011 1,666 2,617 1,726	Saucratoff men, w Laufe ci verbrauc von dem gausen Thiere:
1,850 1,474 1,382 1,882 1,527	Sauerstoff in Gram- men, welcher im Laufe einer Stande verbraucht wurde  von dem von einem gausen Kilogr. Thiere: des Thiere: Thiers:
36 25 36	Dager d Vers den.
45   15	Dager der Zeit der Versuche,  Stun- Ming- den. ten.
1458 1448 1265 1426 1133	
1307 1280 1175 11426 1133	les Thiers mmen, beim schlass des Ver- suches:
-151 -168 - 90 - 70	Unterschied im Gewicht.

Vor dem Versuche 60 war das Thier mit Brod, Hafer und Wasser versorgt worden. Vor dem Versuch 61 hatte man es mit Stärkemehl und Wasser gefüttert. Vor dem 62 hatte es 24 Stunden lang gefastet. Vor dem Versuch 63 war es reichlich mit Fleisch gepfropft und vor dem Versuch 64 zwei Tage lang mit Schaaffett gefüttert worden.

Mit kleineren Vögeln wurden folgende Versuche angestellt:

Eine junge Goldammer: den 19. Nov.	17,5	16°,2		<b>0</b> 0	14,057	0,246	0,0040 0,246 14,057	0,724	0,008	69	
Sperling.	22	180	တ	9	9,595	0,211	0,0093	0,795	0,018	68	
Kreuzschnabel: den 1. Nov.	28,6	170	10	6	10,974	0,314	0,0000	0,796	0,000	67	
Derselbe den 4. Nov.	25	1	ST ST	7	9,742	0,244	0,0032	0,690	0,006	66	
Goldammer: den 25. Oct.	25	170	20	<b>6</b>	13,000	0,325	0,0400 0,325 13,000	0,760	0,082	65	
	men.		ten.	den.	Thiers:				BCS.	,	•
	in Gram-		Misu-	Stup-	des	Thiere:			is Gram-		
					Kilor	ganca Kilog	Canciswes.	hältninge:		sacno.	
				-	•		brauchten	Saucratoff		Ver-	
							des ver-	branchte		i a	
					verbraucht wurde	verbrade	cinea Theil	der ver-	stoff	Nummer	
	Thiers		ersuche,	Vers	Lanfe einer Stunde	Lanfe ein		säure, wenn	Stick-		
	des		der	<u> </u>	men, welcher im	mon, w	ner Stick-	der Kohlen-iner Stick-	bener		
	Gewicht	er der Zeit   Tempera-	der Zeit	Dauer	l'in Gram-	Sauerstof	Abgegehe-	Bauerstoff in Abgegebe. Sauerstoff in Gram-	Ahgege-		

Ungeachtet diese Zahlen bedeutend variiren, so kann man doch daraus ersehen, dass ein Kilogramm von einem kleinen Vogel ungefähr 10 Mal so viel Sauerstoff auf 1 Stunde erfordert, wie bei den grösseren Vögeln, — eine Quantität, welche auch erforderlich zu sein scheint, um ihre Oberstäche in der nothwendigen Temperatur zu erhalten, in so fern die auf die Abkühlung ihren Einstuss ausübenden Neben-Umstände auf diese kleinen Vögel einen grösseren Einstuss haben.

Was die Amphibien anbetrifft, so sind Versuche mit Fröschen angestellt worden, sowohl mit den Lungen, als auch mit solchen, denen die Lungen weggenommen worden waren. Ausserdem auch mit Erd-Salamandern und mit Eidechsen. Die Resultate dieser Versuche waren:

	80.	79				75	,	74	•			8		suche.	Per-	4.		
	0,0046.	0,0057	0,0545	0,0000	0,0018	0,0009	,	0,0024	0,0020	0,0000	0,0035	0,0005	men.	in Gram-		stoff	Brick-	Abgege-
	0,752	0,717	0,733	0,824	0,795	0,709		0,765	0,750	0,786	0,698	0,729	hältnisse:	1. Ver-	brenchte	der ver-	siure went	Saucretoff in
	0,0130.	0,0295	0,2330?	0,0000	0,0105	0,0051	1	0,0130	0,0108	0,0000	0,0020	0,0009		Sauerstoffs.	des ver-	einen Theil	stoff regen	
	0,0119	0,00271	0,2330? 0,001685	0,1160	0,0075	0,0088		0,0087	0,0134	0,0250	0,0205	0,0181		Thiere:	von dem	verbranc	Laufe einer Stunde	Saverstoff in Gram-
	0,1916	0,0646	0,0246	0,085	0,066	0,063	<del></del>	0,047	0,105	0,103	0,089	0,063	Thiere:	des	von einem	verbraucht wurde	aufe einer Stunde	in Gram-
	29	71	138	23	22	20		20	13	7	000	30	den.	Stan-			Versuches.	Dauer d
•	40	30	45	10	40			1	40	35	45	10	ten.	Minu-			ches.	r Zeit
-	230,4	140,8	70,3	180,4	210	170		170	190	1	160,6	150					ar.	Tempera-
	62	42	68,5	189	115	140	•	185—	127,5	243	230	288	men.	in Gram-			Thiers	Gewicht
	ယ	10	ယ	9	8	10		8	19	-	S	58						
	8	•	*	¥	*	8		8	Ė	*	*	tück						
erwacht,	Eidechsen, d. 15.Mai,	» Eidechsen, elwas er-	» Eingeschlasene Ei- dechsen, den 21. März.	» Brd - Salamander,	» ohne Lungen.	*	waren sie sehr leidend.	ohne Lungen. Nach	8	<b>\</b>	8	5 Stück Frösche						

Die Perspiration der Frösche muss sowohl bedeutend variiren nach der Jahreszeit, als auch abhängig sein von der Zeit, welche verflossen ist, nachdem sie eingefangen und über Wasser verweilt haben. Da die Perspiration der Frösche, welchen die Lungen genommen sind, fast dieselbe ist, wie die der Frösche mit Lungen, so unterstützt dieser Umstand die Vermuthung einiger Physiologen, dass die Respiration dieser Thiere hauptsächlich durch die Haut vor sich gehen müsse.

Mit Insecten wurden die folgenden Resultate erhalten:

						J4	1								
œ	87	86	85	0	89	83	81	,		suche	Ver-	đ	Nummer	!	. 2
+0,0024	+0,0002	-0,0024	-0,0027	+0,000	-0,0020	十0,0017	+0,0023	in Grammen.	,		•		Stickstoff	geathmeter	Aus- oder ein-
0,0068	0,0075	0,0121	$\mathbf{\mathcal{C}}$	0,0014	$\overline{}$	0,0095	0,0066	Sauerstoffs	branchten	des ver-	nen Theil	gegen ci-	Stickstoff	bener	Abgege-
1	0,1013	1	1,170	0,687	0,840	0,962	1,076	Thiers.	Kilogr. des	von cincun	eiger Stunde	innerhalb	in Genmuen	Sauerstoff	Verbrauchier
1	0,639	0,772	0,730	0,814	0,792	0,825	0,791		= 1.	Sauerstoff	verbranchie	wens des	leasiure,	in der Koh-	Saverstoß
යා	ф	ن ت	*	47	· Cit	Ŭ₹	80	den.	Stua-	-			Yen	der	Baner d
Ut		20	20	50	40		ېز.	ten.	Minu-			•	eragehe	7	der Zent
102	21	40	40	39	40,5	37	40,3	mea.	in Gram-	•			Thiers	d.	Bewicht
Regenwürmer.	5 » Larren von Seidenwürmern.	41 * * * * * *	42 » » in der dritten Periode	100 m · v · v · v · v	18 » Seidenwürmer, im Begriff sich einzuspin	37 "	41 Stück Erdkäfer.								•

Am Schluss des Versuchs 86 am 17. July waren 20 Seidenwürmer gestorben. — Ausser den in der Tabelle angeführten Zahlen zeigte die Lust bei dem Versuch 88 einen Gehalt von 0,2 Procent Wasserstoffgas und 0,15 Proc. Kohlenwasserstoff. — Die Perspiration der Regenwürmer scheint der der Frösche sehr analog zu seyn.

Regnault und Reiset gehen hierauf zu einer genaueren Erörterung des Perspirations-Processes über, wenn dieser in einer sehr Sauerstoff-reichen Luft stattfindet, und sie schliessen daraus, dass er darin derselbe ist, wie in der atmosphärischen Luft. Sie haben ferner versucht, den Stickstoff in der atmospbärischen Lust durch Wasserstoff zu ersetzen, und sie fanden, dass auch dann die Perspiration dieselbe ist. Was die Quantität der bei der Perspiration abgegebenen schwefelhaltigen Gase und des Ammoniaks betrifft, so fanden sie, dass beide immer abgegeben wurden, dass aber ihre Quantität so geringe ist, um sie fast für Nichts erklären zu können. haben ferner besondere Versuche angestellt, um die Quantität der Kohlensäure in der Luft zu erforschen, welche ein Thier nur durch Ausdünstung und den Darmkanal abgiebt, und sie fanden dieselbe darin in so geringer Menge, dass sie nur ausnahmsweise 1000 von der ganzen Lust betrug, woraus sie den Schluss ziehen, dass die in den vorhin mitgetheilten Tabellen angegebenen Kohlensäure-Gehalte im Wesentlichen als durch die Respiration der Lungen hervorgebracht angesehen werden können. Zuletzt fügen sie hinzu, dass sie wegen der Kostbarkeit der Apparate verhindert worden seyen, die in physiologischer und pathologischer Hinsicht so wichtigen Perspirations-Versuche anzustellen, welche sie mit Menschen auszuführen gewünscht hätten.

Marchand 1) hat ebenfalls einige Versuche über Respirationsdie Respiration angestellt, hauptsächlich in der Absicht zu erforschen, ob dabei Stickstoff abgegeben
werde oder nicht. Er fand dabei, dass im Maximum
1,38 und im Minimum 0,68 Volumen, und als Mittelresultat von 10 verschiedenen Versuchen mit Meerschweinen 0,94 Volumen Stickstoff gegen 100 Volumen ausgeathmeter Kohlensäure abgegeben werden.
Ausserdem fand er, dass 109 Volumen Sauerstoff von
diesen Thieren eingeathmet werden, wenn sie 100
Volumen Kohlensäure ausathmen.

Als Mittelresultat von 3 Versuchen über die Respiration der Tauben bekam er 0,85 Volumen Stickgas, welche gegen 100 Volumen Kohlensäuregas abgegeben wurden, oder 0,66 Volum Stickgas gegen 100 Volum eingeathmetes Sauerstoffgas.

Roucher und Coulier<sup>2</sup>) haben einige Versuche mit Blut angestellt. Aus ihren Versuchen ziehen sie den Schluss, dass die Einwirkung eines löslichen Körpers und besonders eines Salzes auf die Btutkügelchen auf einer sowohl physikalischen als auch chemischen Ursache beruhe, und dass die Blutkügelchen in Folge ihrer Zusammensinterung aber nicht wegen Mangel an Sauerstoff zerstört werden. Im Uebrigen weise ich auf ihre kurze Abhandlung hin, indem die Resultate, welche sie aus ihren Versuchen ziehen, vielmehr der eigentlichen Physiologie angehören, als dem Kreis der Chemie.

Chatin und Bouvier<sup>5</sup>) schlagen vor, dass man

Blut.

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLIV, 1.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 377.

<sup>3)</sup> Compt. rend. XXVI, 171.

Menschenblut mit Ochsenblut oder Schweineblut von bekanntem Fibringehalt vermischt, wenn man den Gehalt an Fibrin im Menschenblut bestimmen will, weil sich das Fibrin in diesem, sonst nur schwierig durch Peitschen ansammeln und abscheiden lässt.

Boussing ault 1) hat den Einfluss untersucht, welchen die Nahrungsstoffe auf die Bildung von Fett im Blute ausüben. Dabei ist er zu dem Resultat gekommen, dass ein solcher Einfluss nicht mit Sicherheit dargelegt werden kann, so wie auch, dass das Fett in dem Blute der Thiere vorkommt, selbst wenn diese eine Nahrung bekommen haben, worin kein fetter Körper enthalten ist, und selbst wenn das Thier hat 36 Stunden lang hungern müssen. Er fand in einem Theil Blut von

Tauben, welche 3 Wochen alt und mit

	Stärke gefüttert waren	0,0021	Th. Fett.
	welche 3 Wochen alt und mit		
	Eiweiss gefüttert waren	0,0043	
	welche 3 Wochen alt waren		
	und 36 Stunden gefastet hatten	0,0043	
~	welche 1 Monat alt und mit	•	
	Stärke gefüttert waren	0,0046	
	welche 1 Monat alt und mit	·	•
	Eiweiss gefüttert waren	0,0055	-
	welche 1 Monat alt und mit	·	
	Schmalz gefüttert waren	0,0065	
	welche 1 Monat alt waren und	•	
	36 Stunden gefastet hatten	0,0036	
	welche 1 Monat alt waren und	-	
	36 Stunden gefastet hatten	0,0070	
Enten,	welche mit Stärke gefüttert waren	•	

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 460.

Esten, welche mit Eiweiss und Leim gestittert waren

0,0044

welche mit Nüssen gefüttert waren

0,0049 -

welche 36 Stunden lang gefa-

stet hatten

0,0034 ---

Millon 1) hat von Neuem den von einigen Phy- Metalle im siologen bemerkten Unistand zur Sprache gebracht, das Metalle im Blute vorkommen sollen, und er gibt m, dass in der Asche von Menschenblut nicht so unbedeutende Spuren von Mangan, Blei und Kupfer enthalten seyen. Melsens<sup>2</sup>) hat darauf das Vorkommen dieser Metalle, sowohl im Menschenblute als auch in jedem anderen Blute ganz und gar in Abrede gestellt, mit dem Bemerken, dass Millon nicht die nöthigen Vorsichtsregeln beobachtet hätte, um sich sicher zu stellen, dass diese Metalle nicht von den angewandten Reagentien oder dem Operationsgefässe hätten hin-Darauf hat Millon<sup>5</sup>) jedoch zukommen können. erwiedert, dass er sich nicht durch Melsens Einwurf völlig überzeugen könne. — Deschamps<sup>4</sup>), welcher seinerseits auch Kupfer im Blute gefunden hat und erklärt, dass er alle Vorsichtsregeln beachtet habe, um eine solche Einmischung durch die Reagentien u. s. w. zu vermeiden, giebt an, dass Kupfer in allen Gewächsen enthalten sey, weil jede Alluvial-Erde eine geringe Quantität davon enthalte, und dass der in Thieren vorhandene Gehalt an Kupfer seinen Ursprung von den Pflanzen habe.

Blute.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 41.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIII, 358.

<sup>3)</sup> Daselbst XXIII, 508.

<sup>4)</sup> Compt. rend. XXVI, 102. XXVII. 389.

Enderlin<sup>1</sup>) hat die Zusammensetzung der Asche untersucht, welche beim Verbrennen des Bluts und Fleisches von einigen Thieren erhalten wird, nämlich von der Gans, dem Huhn, der Taube, Ente, dem Sperling, Frosch und unter den Fischen von Perca fluviatilis.

Eiweiss der Fische. Baumhauer<sup>2</sup>) hat das lösliche Eiweiss von Fischen untersucht. Er wandte dazu das von Merlangus vulgaris (Gadus Merlangus) und Rhombus barbatus (Pleuronectes Rhombus) an. Die Fleischmasse dieser Fische wurde zerhackt, mit kaltem Wasser ausgezogen und die filtrirte Wasserlösung bei + 50° coagulirt. Die coagulirte Masse wurde dann mit siedendem Wasser behandelt, darauf mit Alkohol und Aether, und dann getrocknet.

Das so dargestellte Eiweiss von Merlangus vulgaris liess beim Verbrennen 0,5 Procent Asche zurück, welche sich frei von Phosphor herausstellte. Der Gehalt an Schwefel betrug als Mittel von drei Versuchen 1,314 Procent.

Das Eiweiss von Rhombus barbatus gab 1,0 Proc. Asche, und es enthielt 0,72 Procent Phosphor und 1,03 Procent Schwefel. Es wurde in Essigsäure aufgelöst, die Lösung so mit Ammoniak versetzt, dass die Flüssigkeit noch sauer blieb, der Niederschlag abfiltrirt, mit siedendem Wasser, Alkohol und Aether ausgezogen, bei + 120° getrocknet und analysirt, wobei er folgende Resultate gab:

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 304.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLV, 120.

		, Gefu	nden		Berechnet
C <sup>560</sup>	54,44	54,34	-	<del></del>	54,67
H282	7,03	7,07	_	,	7,1.1
N44 .	15,93	16,01	15,51.	1.5,67	15,57
S <sup>4</sup>	1,66	1,54	1,48	_	1,62
0104	. 🛻 .		. —	_	21,03,

wonach Baumhauer, entsprechend der Ansicht von Mulder, dass ein Sulfamid darin enthalten ist, die Fernel 10°C<sup>56</sup>H<sup>27</sup>M+O'<sup>20</sup>. + 4(SNH<sup>2</sup>. + H) dafür bewechnet.

Wurde das zuerst erhaltene Coagulum bei + 90° is schwacher Kalilauge aufgelöst, dann Luft in die Löung eingeleitet und nun 48 Stunden lang ruhig siehen gelassen, so erhielt er durch im Ueberschuss hinzugesetzte Essighäure einen Niederschlag, welcher, nichdem er mit siedendem Wasser, Alkohol und Aeter behandelt und bei + 120° getrocknet worden war, nicht im Geringsten mehr durch essigsaures Beioxyd auf Schwefel reagirte, wenn er von Neuem in Kali aufgelöst und damit vermischt wurde. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Gefunde	D	1	Berechnet
C720	54,57	54,83	54,65	<del></del>	54,70
H560	6,95	7,00	6,96		<b>7,06</b> .
1/180	14,68	14,59	-	****	14,16
<b>S</b> 6	1,21	1,00	0,93	1,24	1,21
0226			***	-	22,87,

und du er darin die Gegenwart von dithioniger Stare annimmt, so berechnet er danach die Formel 26 (C36H27M4O 10 + H) + 35 dafür.

Bernard und Barreswill 1) geben an, in derLeber. Zucker Leber einen Gehalt: an Zucker gefunden zu haben, darin.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVII, 514.

wiewohl in einem unkrystallisirbaren Zustande, und sie erklären daher dieses Organ für das einzige in dem thierischen Organismus, welches Zucker im normalen Zustande enthalte. Aus diesem Zucker haben sie Alkohol dargestellt.

Galle.
Ochsengalle.

Strecker<sup>1</sup>) hat in Liebig's Laboratorium die Ochsengalle einer genaueren chemischen Untersuchung unterworfen, und er ist dabei zu Resultaten gekommen, welche in vollkommenem Widerspruch mit denen stehen, welche Berzelius und Mulder erbalten haben. Ueberzeugt, dass zukünstige Untersuchungen das Rechte und Wahre bestätigen und der Wissenschaft erhalten werden, will ich hier versuchen, Strecker's Untersuchungsweise, Beobachtungen, Schlüsse und Ansichten über die Arbeiten seiner Vorgänger unpartheiisch vorzulegen.

Strecker begann damit, die von Plattner endeckte krystallisirte Galle darzustellen, dadurch, dass er die Ochsengalle zuerst im Wasserbade und darauf im Oelbade verdunstete, und den Rückstand bei Der Rückstand wurde dans + 120° eintrocknete. in absolutem Alkohol aufgelöst und die Lösung, ohne sie vorher zu entsärben, mit Aether vermischt, wodurch sich eine syrupförmige und pflasterähnliche, sehr gefärbte Masse abschied, welche allmälig in eine Krystallmasse überging, und wenn dann mehr Aether zu der Lösung gesetzt wurde, so wurde noch mehr von den so gebildeten nadelformigen Krystallen erhalten, welche weniger gefärbt waren. Die Krystalle wurden mit einem Gemisch von 10 Theilen Alkohol und 1 Theil Aether gewaschen, stark ausgepresst und über Schwefelsäure getrocknet. Diese Krystalle ent-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 1, und LXVII, 1.

hiten nur eine umbedeutende Quantität von Kochsalz, vezigstens wird ihre Lösung in Wasser nur schwach opalisirend, wenn man salpetersaures Silberoxyd dazu setzt. Sie enthalten 60,5 - 60,6 Procent Kohlenstoff und 8,63 — 8,67 Proc. Wasserstoff. Die Quantität von schwefelsauren Salzen, welche in ihrer Asche enthalten ist, variirt zwischen 14,0 - 15,1 Procent wa dieser, und sie ist grösstentheils schweselsaures Notion mit einer nur unbedeutenden Menge von schwetelsurem Kali. Von Ammoniak enthalten die Krystalle nur eine Spur. Ihr Gehalt an Schwefel beträgt 2,5 — 2,7 Procent und der an Stickstoff 2,8 Proc. hre Lösung in Wasser wird fest vollständig durch besisches essigsaures Bleioxyd niedergeschlagen, und wird dieser Bleiniederschlag durch kohlensaures Natron, Kali oder Ammoniak zersetzt, so kann man, wenn man die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet, die trockne Masse mit absolutem Alkohol behandelt, ud die gebildete Lösung mit Aether vermischt, von Neuem Krystalle erhalten. Man sieht jedoch, dass sowohl diese Krystalle, als auch die, welche unmitwar aus der Galle bereitet werden, ein Gemenge va Krystallen mit einem amorphen Körper sind. Die diese Weise bereitete "krystallisirte Galle" besteht also nicht aus einer einzigen Verbindung, sondern sie wird von Natronsalzen von zwei Säuren ausgemeht, welche beide Stick-stoffhaltig sind, und wovon die eine zugleich auch Schwefel enthält. Die Schwefelfreie Saure ist die von Gmelin sogenannte Cholsoure, und die Schwefel-haltige ist von Strecker Choleinsäure genannt worden. Die Natronsalze dieser Säuren bilden den Hauptbestandtheil der Ochsengalle.

Setzt man Schwefelsäure zu der Lösung der Kry-

stalle in Wasser, so entsteht im Anfange kein Niederschlag, aber dieses findet statt, wenn man das Zusetzen der Säure fortsetzt. : Unterbricht man das Zusetzen der Schwefelsäure, sobald eine geringe Tribung entstanden ist, so bilden sich im Lause einiger Standen sternförmig zusammen gruppirte Nadeln, gemengt mit einigen blartigen Tropfen. Wüscht man das Abgesetzte auf einem Filtrum mit kaltem Wasser, so lösen sich die Oeltropfen auf, und aus dem Wasobwasser scheidet sich in einigen Tagen ein harzartiger Niederschlag ab, während auf dem Filtrum eine schneeweisse, voluminose Krystallmasse bleibt, welche maa durch Pressen von Wasser befreit. Behandelt man diese Masse mit siedendem Wasser, so zieht dieses Cholsäure aus, welche darans beim Erkalten auskrystallisirt, während ein anderer Their davon, die Paracholsäure angelöst bleibt.

Cholsäure.

Die Cholsture bildet feine weisse Nadeln, welche unter einem Mikroscope selbst bei einer 300fachen Vergrößerung keine bestimmte Krystallform zeigen. 100 Theile kaltes Wasser lösen davon 3,3 und 1000 Theile kaltes Wasser 8,3 Theile auf. Ihre Lüsung in Wasser schmeckt suss und bitter, röthet Lackmus, und wird nicht durch Säuren, Sublimat, salpetersaures Silberoxyd und neutrales essignaures Bleioxyd gesillt. Basisches essignaures Bleioxyd bildet darin aber eines Niederschlag. Sie löst sich leicht in Alkohol, und beim Verdunsten dieser Lösung in der Warme bekommt man eine harzartige Masse, welche nicht wieder vollständig in den krystallinischen Zustand zurückgeführt werden kann. Vermischt man die Lösung in Alkohol mit Wasser, bis sie sich milchig trüht, so kann men sie vollständig filtriren, aber nach einiger Zeit setzen sich nadelförmige Krystalle deraus ab, worauf sich

de Flüssigkeit vollkommen klärt. Vom Aether wird diese Saure wenig aufgelöst, inzwischen wird doch sehr viel Aether erfordert, um sie aus ihrer Lösung in Alkohol, selbst wenn diese concentrirt ist, auszufällen. Von concentrirter kalter Schweselsäure, so wie auch von Salzsäure und Essigsäure wird sie reichlich aufgelöst, und sie krystallisirt aus der letzteren beim Verdunsten. Kocht man die concentrirten Lösungen derselben in Mineralsäuren, so scheiden sich Octropfen daraus ab. Von Ammoniak, Kali, Natron, md Barytwasser wird sie reichlich aufgelöst, und werden die Lösungen mit Säure vermischt, so bildet sich ein harzähnlicher Niederschlag, der sich nach einiger Zeit in eine dem Wawellit ähnliche Krystallmasse verwandelt. Die Verwandlung der Cholsäure in den krystallinischen Zustand geschieht jedoch rascher, wenn man Aether zusetzt, wodurch auch die amorphen Salze derselben in dem krystallinischen Zustand versetzt werden. Die Lösung der Cholsäure in Wasser wird nicht durch die Salze von Kalk, Baryt, Strontian und Talkerde gefällt; aber neutrales essigsaures Bleioxyd giebt einen flockigen Niederschlag, und basisches essigsaures Bleioxyd bildet darzuf einen neuen Niederschlag in der absiltrirten Flüssigkeit. Risenchlorid giebt einen gelben und salpetersaures Silberoxyd einen gallertartigen Niederschlag. Alle cholsauren Salze lösen sich in Alkohol auf. Strecker's Cholsäure ist mit der von Gmelin, aber nicht mit der von Berzelius identisch.

Nach dem Ausziehen der Cholsäure mit warmem Paracholsäure. Wasser bleibt die Paracholsäure ungelöst zurück in Gestalt von perlmutterglänzenden Blättern, welche unter einem Mikroscope als sechsseitige Taseln erscheinen. Die Paracholsäure unterscheidet sich nur

durch ihre Unlöslichkeit in Wasser von der Cholsäure. Sie löst sich in Alkohol, wobei sie aber in Cholsäure übergeht. Setzt man eine Säure zu der Lösung eines paracholsauren Salzes, so entsteht ein Niederschlag, der sowohl Cholsäure als auch Paracholsäure enthält. Kocht man die Cholsäure mit Wasser, so geht sie theilweise in Paracholsäure über. —

Aus der Galle hat Strecker direct ein Gemenge von diesen beiden Säuren auf folgende Weise dargestellt: der Niederschlag, welcher durch neutrales essigsaures Bleioxyd hervorgebracht wird, wird mit siedendem Alkohol behandelt und die gebildete concentrirte Lösung noch warm filtrirt, worauf beim Erkalten ein Theil des Bleisalzes daraus auskrystallisirt. Die noch warme Lösung wird durch Schweselwasserstoff zersetzt, das Schwefelblei abfiltrirt und mit warmem Wasser gewaschen, welches man in die Alkohollösung tropfen lässt, wodurch sich diese trübt und nach einigem ruhigen Stehen eine weisse Krystallmasse absetzt, aus welcher Cholsäure durch siedendes Wasser ausgezogen wird, während Paracholsäure ungelöst zurückbleibt. Auf diese Weise hat Strecker aus 10 Ochsengallen 13,5 Grammen von dem Gemisch dieser beiden Säuren erhalten. —

Cholsäure und Paracholsäure geben beide mit Zucker und concentrirter Schwefelsäure die von Plattner entdeckte schöne purpurrothe Farbe, welche die Reaction auf Galle ist.

Cholsäure und Paracholsäure enthalten beide keinen Schwesel. Sie sind beide gleich zusammengesetzt und entsprechen der Formel C<sup>52</sup>H<sup>42</sup>NO<sup>11</sup> + H. Die Cholsäure gab bei der Analyse:

			Gefu	nden			Berechnet
C52	67,31	67,26	66,97	66,88	67,07	66,80	67,10
H42	9,35	9,36	9,38	9,22	9,35	9,28	9,25
M	3,23				•		3,01
012	20,11	•			-		20,64,
bau	die Par	acholsä	ure lie	eferte	bei de	r Ana	lyse fol-
gend	e Resul	tate:					

	Gélunden			Mittel 1)	Berechnet
C52	67,18	67,40	67,31	67,13	67,10
H42	9,24	9,29	9,32	9,31	9,25
N	2,73		<del>(</del>	2,98	3,01
012	30,85		• · · ·	20,58	20,64.

Setzt man eine starke Natronlauge oder einen Ueberschuss von concentrirtem kohlensauren Natron zu einer Lösung von Cholsäure in Natron, so scheidet sich cholsaures Natron als eine amorphe Masse daraus ab. Am besten wird das chelsaure Natron dadurch bereitet, dass man die Cholsäure in kohlensaurem Natron auflöst, die Lösung zur Trockne verdunstet, das cholsaure Natron mit Alkohol auszieht, und die Lösung in Alkohol mit Aether vermischt, worauf sich das Natronsalz allmälig in sternförmig gruppirten weissen Nadeln daraus absetzt, welche vollkommen wie die "krystallisirte Galle" aussehen. Das Salz ist leichtlöslich in Wasser, aber es löst sich weniger in absolutem Alkohol. Aus seiner Lösung in Wasser setzt es sich beim Verdunsten amorph ab. Beim Erhitzen schmitzt es, verbrennt dann mit russender Flamme, und lässt dabei einen alkalisch reagirenden Rückstand zurück, der eine bedeutende Menge von cyansaurem Natron enthält. Das bei + 1000

<sup>1)</sup> Dieses Mittel ist aus den Analysen sewohl der Cholsäure als auch der Paracholsäure genommen worden.

getrocknete Salz wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

	Berechnet			
$C^{52}$	63,85 63,78			64,06
H <sup>42</sup>	8,71	8,77	-	8,62
N		•		2,87
011				18,09
Ňа	6,14	6,16	6,21	• 6,36,

welche Resultate der Formel NaC<sup>52</sup>H<sup>42</sup>NO<sup>11</sup> entsprechen.

Das Kalisalz ist dem Natronsalz vollkommen ähnlich, aber es ist nicht genauer untersucht worden.

Das Ammoniumoxydsalz setzt sich in nadelförmigen Krystallen ab, wenn man trocknes Ammoniakgas in eine Lösung von Cholsäure in absolutem Alkohol leitet. Setzt man Aether zu der Alkohollösung, so bildet sich das Salz leichter. Es ist vollkommen den beiden vorhergehenden Salzen ähnlich. Kocht man seine Lösung in Wasser, so giebt es Ammoniak ab; dasselbe findet auch statt, wenn man die Lösung des Salzes im luftleeren Raume verdunstet.

Die Cholsäure löst sich leicht in Barytwasser, und der dann gebildete cholsaure Baryt scheidet sich als eine weisse amorphe Masse ab, wenn man die Lösung verdunstet, nachdem vorher der überschüssige Baryt durch Kohlensäure ausgefällt und der kohlensaure Baryt abfiltrirt worden ist. Auch beim Verdunsten seiner Lösung in Alkohol scheidet sich dieses Salz ebenfalls amorph ab. Die Lösung dieses Salzes in Wasser schmeckt süss und bitter. 1000 Theile Wasser von + 150 lösen 162 Theile von diesem Salz auf. Das bei + 1000 getrocknete Salz wurde zusammengesetzt gefunden aus:

•	(	Berechnet		
C52	58,43	58,21	58,17	58,60
H42	8,00	8,10	8,07	7,88
N	<del></del> .	-	-	2,63
$Q^{11}$	-	-	-	16,54
Ba	14,31	14,41	14,34	14,35.

Die Cholsäure wird durch Kochen mit Kali oder Zersetzungs-Baryt auf einerlei Weise zersetzt. Kocht man sie Producte der 12 - 24 Stunden lang mit concentrirtem Barytwaser, so bemerkt man allerdings fortwährend eine Entwickelung von Ammoniak; aber diese ist höchst unbeleutend und rührt von einer Zersetzung des Glycocolls her. Die Cholsäure zersetzt sich nämlich durch die Einwirkung des Baryts in Glycocoll (== Leimsucker) und in eine andere neue Saure, die Cholalsome, welche mit dem Baryt in Verbindung tritt. Beim Erkalten krystallisirt der cholalsaure Baryt aus, den man dann mit kaltem Wasser; worin er schwerlöslich ist, abwäscht und nun mit Chlorwasserstoffsäure behandelt, welche die Cholalsäure als einen harzartigen Niederschlag abscheidet. Man reinigt diese Cholalsäure dann durch Umkrystallisiren mit Alkohol, und zeigt sie sich gefärbt, so behandelt man sie mit Aether, welcher vorzugsweise den Farbstoff auszieht. Aus der Lösung, woraus der cholaisaure Baryt auskrystallisirt ist, wird, nachdem vorher Kohlensäure hineingeleitet und der dadurch abgeschiedene kohlensaure Baryt abfiltrirt worden, noch ein wenig Cholalsture durch Salzsäure und darauf der Baryt durch Schweselsäure ausgesällt. Die nun in der Lösung vorhandene Salzsäure und Schwefelsäure werden durch Kochen mit Bleioxydhydrat duraus abgeschieden und hierauf das aufgelöste Bleioxyd durch Schwefelwasserstoff ausgefällt. Beim Verdunsten der von Schwe-

felblei absiltrirten Flüssigkeit wird das Glycocoll krystallisirt erhalten, dessen Zusammensetzung = C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>NO<sup>4</sup> durch Analyse ausser Zweifel gesetzt wurde.

Cholalsäure.

Die auf die angeführte Weise dargestellte Cholalsäure krystallisirt meistens in Tetraedern oder Quadratactaedern, welche farbios, glasglänzend und sprode sind. In trockner Luft verlieren sie Wasser und werden dadurch undurchsichtig. Ihr Geschmack ist bitter und etwas süss. Sie lösst sich in 750 Theilen siedendem und 4000 Theilen kaltem Wasser. siedendem Alkohol wird sie leicht aufgelöst; 1000 Theile Alkohol von 70 Procent lösen dagegen nur 48 Theile davon auf. 27 Theile Aether lösen 1 Theil Cholaisaure auf. Die aus Aether in schiefen rhombischen Tafela hrystallisirte Säure verwittert nicht in der Lust. Die aus Alkohol krystallisirte Säure verlor durch Trocknen bei + 100° bei drei Versuchen 9,94 10,1 und 9,94 Procent Wasser, und die so getrocknete Säure wurde dann zusammengesetzt gefunden aus:

	(	Berechnet		
C48	70,54	70,49	69,91	70,59
H <sup>40</sup>	9,84	9,90	9,70	9,80
010	19,62	19,61	20,39	19,61,

wonach sich herausstellt, dass die krystellisirte Säure nach der Formel C<sup>48</sup>H<sup>40</sup>O<sup>10</sup> + 5H zusammengesetzt ist, nach welcher Formel der berechnete Wassergehalt 9,9 Procent beträgt. Nach dem Trocknen bei + 100° kann sie bis zu + 170° erhitzt werden, ohne dass sie noch Wasser abgiebt oder dass sie sich auf irgend eine Weise zersetzt. Die Cholalsäure so wie sie in ihre Salze eintritt, ist also nach der Formel C<sup>48</sup>H<sup>59</sup>O<sup>9</sup> zusammengesetzt.

Die aus Aether krystallisirte Säure wird nach der damit ausgeführten Analyse von C44H40O10 + 2H

msgemacht. Aber diese Säure verliert durch Erhitzen his zu + 1000 nur 1 Atom Wasser, und das zweite him geht daraus erst bei + 1300 vollständig weg. List man die Cholalsäure aus einem Alkohol krytallisiren, dem man Wasser zugesetzt hat, so schiesst ie mit demselben Wassergehalt an, so dass sie lenfalls der Formel C48H40H10 + 2H entspricht. iese Säure verliert bei + 1000 ebenfalls nur 1 Atom isser und das zweite Atom erst bei + 1400, inn sie bei dieser Temperatur schmilzt und eine gelbe be bekommt. — Nach diesen Umständen will es einen, wie wenn die Cholalsäure in drei verschie- en Verhältnissen existiren könnte.

die Cholalsäure löst sich reichlich in kaustischen in der Wärme auch in kohlensauren Alkalien Beim Verdunsten in der Wärme krystallisiren alze, aber beim freiwilligen Verdunsten bleiben norph und firnissähnlich zurück. Aus Alkohol illisiren sie. Die Lösung des cholalsauren Kali's asser, welche ungefähr 3 Procent Cholalsäure , wird nicht durch Chlorbarium gefällt, aber lorcalcium giebt sie einen kleisterähnlichen Nieag, der durch einen Zusatz von Aether krych wird. Durch essignaures Kupferoxyd entn blauweisser, mit einer Manganoxydullösung kig krystellinischer, mit Quecksilberchlorid, saurem Quecksilberoxydul und mit salpeter-Silberoxyd ein weisser Niederschlag, der sich n theilweise auflöst. Alle cholalsauren Salze h im Sieden auf, sie schmecken bitter und Mit Zucker und concentrirter Schwefelrden sie beim Erwärmen violett.

:holalsaure Kali wird in Nadela krystallisirt

erhalten, sowohl durch Verdunsten seiner Lösung in Alkohol, als auch wenn man diese mit Aether vermischt. Das bei + 100° getrocknete Salz kann bis zu + 150° erhitzt werden, ohne dass es sich verändert. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	ınden	Berechnet 64,56	
C <sup>48</sup>	63,98	63,90		
H <sub>59</sub>	8,79	8,73	8,74	
$0_{6}$	16,05	16,85	16,14	
Ķ	11,18	10,52	10,56,	

wonach es der Formel KC48H39O9 entspricht.

Das Natronsalz ist dem Kalisalze ähnlich.

Das Ammoniumoxydsalz wird auf dieselbe Weise erhalten, wie das Kalisalz. Es verliert Ammoniak, sowohl wenn man seine Lösung kocht, als auch wenn man das trockne Salz in der Lust liegen lässt.

Das Barytsalz setzt sich beim Verdunsten in Gestalt einer seideglänzenden, warzenähnlichen, krystallinischen Kruste ab. Es löst sich in 30 Theilen kaltem und 23 Theilen siedendem Wasser auf. Viel leichter ist es in Alkohol auflöslich. Leitet man Kohlensäuregas in die Lösung desselben sowohl in Wasser als auch in Alkohol, so wird es zersetzt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden				Berechnet
C+8	60,25	59,94	60,02	ر مسه ،	60,58
<b>H</b> 59	8,32	8,21	8,24		8,20
$0_{0}$	***		<del>, , ,</del>	, <del>1040</del> '	15,15
·Ba	15,94	16,20	16,07	16,04	16,07.

Das Kalksalz = CaC<sup>48</sup>H<sup>59</sup>O<sup>9</sup>; gab bei der Analyse Ca = 6,64, während die Rechnung 6,56 fordert. Es scheidet sich krystallinisch ab, wenn man Aether bei seiner Bereitung anwendet. Es löst sich wenig in kaltem aber leichter in warmen Wasser.

Das Verhältniss der Cholalsäure zur Cholsäure ist iso aufs Genaueste dem der Benzoesäure zur Hipursäure analog. Das Glycocoll, welches sowohl beim ochen der Cholsäure als auch der Hippursäure mit kalien hervorgebracht wird, bildet sich nämlich in iden Fällen dadurch, dass sich die Elemente von 2 men Wasser mit dem von den Säuren abgeschiehen Körper = C4H3NO2 vereinigen wie das folde Schema ausweist:

 $H^{45}NO^{12} - C^{48}H^{40}O^{10} = C^{4}H^{5}NO^{2}$ olsäure Cholalsäure  $H^{9}NO^{6} - C^{14}H^{6}O^{4} = C^{4}H^{5}NO^{2}$ orsäure Benzoesäure (Glycocoll)

die Cholsaure löst sich leicht in Salzsaure und in eselsäure selbst in der Kälte auf, und sie wird s durch Wasser wieder abgeschieden. Erhitzt dagegen die Lösung bis zum Sieden, so trübt ch bald und setzt einige ölartige Tropfen ab, im Erkalten erstarren und harzähnlich werden. so abgeschiedene Körper löst sich leicht in en und diese Lösung giebt mit den Salzen von und Kalk flockige Niederschläge. In Folge ei-Analysen auf den Gehalt an Kohlenstoff und stoff in den Verbindungen der abgeschiedenen nit Baryt, wobei ungleich langes Kochen der re mit der Mineralsäure stattgefunden hatte, ecker der Ansicht, dass dabei verschiedene ge Säuren gebildet werden könnten, welche ch ihre geringeren Wassergehalte von der e verschieden seyen, und dass also dabei von folgenden Zusammensetzungen:

 $^{12}H^{+3}NO^{12} - 2\dot{H} = C^{52}H^{41}NO^{10}$  und

 $^{2}\text{H}^{+5}\text{NO}^{12} - 4\dot{\text{H}} = \text{C}^{52}\text{H}^{59}\text{NO}^{8}$ 

werden könnten. Setzt man das Kochen

noch länger fort, so wird das zuerst abgeschiedene ölartige und weiche Harz in der siedenden Flüssigkeit fest, die Löslichkeit desselben in Alkohol nimmt dabei zu und die Löslichkeit in Aether ab. Ausserdem bildet sich dabei das von Berzelius sogenannte Dyslysin. Das in Alkohol leichter lösliche aber in Aether schwerer löslich gewordene neu gebildete Product ist ebenfalls eine harzartige Säure, welche viele Aehnlichkeit mit Demarçays Choloidinsäure und Berzelius' Fellinsäure hat.

Choloidinsaure.

Die Choloidinsäure 1) ist fest, weiss mit einem Stich ins Gelbe, lässt sich pulverisiren, schmilzt in siedendem Wasser, ohne sich bemerkbar darin aufzulösen. Nach dem Trocknen schmilzt sie erst bei + 150°. Sie löst sich leicht in Alkohol, aber unbedeutend in Aether, weshalb sie am besten dadurch gereinigt wird, dass man sie durch Aether aus ihrer Lösung fällt, dann wieder in Alkohol löst und aus diesem durch Wasser niederschlägt. Sie treibt beim Erwärmen Kohlensäure aus kohlensauren Alkalien aus. Ihre Salze von Alkalien lösen sich sowohl in Wasser als auch in Alkohol auf, aber sie sind unlöslich in Aether. Die schwächsten Säuren, selbst Kohlensäure, scheiden die Base aus ihren Salzen ab. Ihre Salze schmecken bitter aber nicht süss. Verdunsten der Lösungen der löslichen Salze sowohl in Wasser als auch in Alkohol werden sie als gummiartige Massen erhalten. Ihre Lösung in Ammoniak verliert durch Kochen einen Theil des Ammoniaks und wird dadurch sauer. Mit Erden und Metalloxyden bildet sie unlöstiche oder schwer lösliche Ver-

<sup>1)</sup> Die Choloidinsäure scheint sich auch durch längeres Kochen der Cholalsäure mit Salzsäure zu bilden.

bidungen, welche sich alle in Alkohol auflösen. Die bei + 100° und 120° getrocknete Säure wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	hden	Berechnet
C <sup>48</sup> .	71,92	71,98	72,18
H39	9,78	9,80	9,77
09	18,30	18,22	18,05.

Diese Resultate entsprechen der Formel C48H59O9.

Nach der Analyse ihres Barytsalzes, welches dadurch dargestellt wurde, dass man Barytwasser zu einer Lösung der Säure in Alkohol setzte, und den zur Trockne verdunsteten Rückstand in Alkohol löste, zeigte sich dieses Salz zusammengesetzt aus:

1	Gefunden	Berechnet
C48	60,40	60,58
<b>H</b> 59	8,32	8,20
$\mathbf{O}_{0}$	15,21	15,15
Ba	16,07	16,07,

welche Resultate der Formel BaC<sup>48</sup>H<sup>59</sup>O<sup>9</sup> entsprechen, wonach also die freie Säure bei ihrer Vereinigung mit Basen kein Wasser abgiebt. Man sieht ferner laraus, dass die cholalsauren und choloidinsauren laraus einerlei Zusammensetzung haben.

Verdunstet man die saure Flüssigkeit, woraus die holoidinsäure abgeschieden worden ist, bis zur lrockne, so erhält man einen krystallinischen Rücktand von salzsaurem Glycocoll, woraus das Glycocoll ein erhalten werden kann, wenn man die Verbindung nit Bleioxyd kocht, aus der filtrirten Flüssigkeit das elöste Bleioxyd: durch: Schwefelwasserstoff niederchlägt, und die filtrirte Flüssigkeit verdunstet, wordf dann das Glycocoll daraus anschiesst. Bei der ersetzung der Cholsäure in Choloidinsäure und in

Glycocoll wird Wasser gebunden, wie das hier folgende Schema ausweist:

C<sup>52</sup>H<sup>45</sup>NO<sup>12</sup> + H == C<sup>48</sup>H<sup>59</sup>O<sup>9</sup> + C<sup>5</sup>H<sup>5</sup>NO<sup>4</sup> Cholsäure Choloidinsäure Glycocoll.

Dyslysin.

Setzt man das Kochen der aus der Cholsäure gebildeten Choloidinsäure mit starker Salzsäure noch länger fort, so nimmt die Löslichkeit des gebildeten Products in Alkohol und in Ammoniak ab. erfährt das Product mehrere Uehergänge, welche jedoch nicht auf bestimmten Stufen erhalten werden Nach einem anhaltenderen Kochen mit erneuerter Salzsäure wurde zuletzt ein braunes Harz erhalten, welches in der siedenden Flüssigkeit nicht mehr schmolz. Das so gebildete Endproduct wurde auf die Weise gereinigt, dass er es mit Alkohol behandelte, welcher einen bedeutenden Theil davon auflöste und einen Körper ungelöst zurückliess, welcher dem Dyslysin von Berzelius ähnlich ist. Körper löst sich in Aether auf und wird dadurch gereinigt, dass man ihn aus dieser Lösung in Aether durch Alkohol niederschlägt. Kocht man dieses Dyslysin mit Kali, welches in Alkohol aufgelöst worden ist, so löst es sich darin allmälig auf, und aus dieser Lösung kann man dann durch Salzsäure einen Körper ausfällen, der nicht mehr Dyslysin ist, sondern Choloidinsäure. Strecker hat das bei + 120° getrocknete Dyslysin analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	nden	Berechnet	
C48	77,6	77,3	77,4	
<b>H</b> 56	9,6	9,6.	9,6	
$0_{6}$	12,8	13,1	13,0,	

wonach er es mit der Formel C<sup>48</sup>H<sup>56</sup>O<sup>6</sup> représentift. Demnach unterscheidet es sich von der Choloidinsaure weniger enthält.

Erhitst man die in Tetraedern krystallisiste Chodure bis zu + 205-210°, so giebt sie 1 Atom
ser ab, wodurch sie in die Choloidinsäure übert. Setzt man aber das Erhitzen bis zu + 300°
so gehen noch 3 Atome Wasser weg, und dann
sich Dyslysin daraus gebildet. Erhitzt: man Choire in einer Retorte über einer Spirituslampe, so
ein schwach gelbes Oel über, während in der
e ein geringer kohliger Rückstand bleibt. Das
at ist sauer, löst sich leicht in Aether, und setzt
laraus in amorphem Zustande wieder ab. Es
h auch leicht in Alkalien auf, und die Lösung
nit Metallsalzen amorphe Niederschläge.

Cholsäure, welche der Ausgangspunkt. für die Choleinsäure. ist, welche im Vorhergehenden angeführt wor-, ist in dem Blei-Niederschlag enthalten, wel-Ochsengalle durch neutrales essignaures Bleivorgebracht wird. Nachdem dieser Niederistlitrirt worden ist, erhält man in der Flüsdoch noch einen neuen Niederschlag, wenn nit basischem essigsaurem Bleioxyd versetzt. ztere Niederschlag enthält ausser basischem 1 Bleioxyd auch noch das Bleisalz von einer gebildeten Säure, welche Stickstoff und nthält, und welche von Strecker Choleinnnt worden ist. Bei der Analyse des Niebekam derselbe variirende Quantitäten von enthaltenen Elementen, welche, wie er rn abhängig sind, dass die Quantität von ren Salz darin gegen die des choleinseusime ungleiche ist. Der Niederschlag ist in Wasser, aber er löst sich leicht in

siedendem Alkohol. Da es Strecker nicht gelingen wollte, die Choleinsäure im reinen Zustande von der Cholsäure abzuscheiden, um dann von ihrer Zusammensetzung richtige Kenntniss zu erlangen, so suchte er diese durch das Studium der Metamorphosen-Producte aus dem Gemenge derselben zu erreichen. Zu diesem Endzweck zersetzte er den Blei-Niederschlag durch Kochen mit Barytwasser, filtrirte das Bleioxyd ab, kochte die Flüssigkeit mit mehr Barythydrat, fällte den Ueberschuss an Baryt durch Kohlensäure aus, und versetzte die von dem kohlensauren Baryt abfiltrirte Flüssigkeit mit Salzsäure. Der nun durch die Salzsäure .hervorgebrachte Niederschlag wurde in siedendem Alkohol aufgelöst, woraus er dann wieder in Octaedern auskrystallisirte, und, sowohl aus diesem Verhalten, als auch aus der Analyse der freien Saure und ihres Barytsalzes, wobei solgende Reseltate erhalten wurden:

	Freie Saure			Bary	tsalz
	Gefunden	Berechnet	•	Gefunden	Berechnet
C48	70,80	70,59	C <sup>48</sup>	60,59	60,58
H <sup>40</sup>	9,96	9,80	县59	8,24	8,20
010	19,24	19,61	$0_{9}$	15,07	15,15
	•	•	Вa	16,10	16,07

cholaisäure ausgemacht wurde. Die durch Salzsäure saure Lösung wurde mit Schwefelsäure versetzt, und den Baryt auszufällen, und wurde dann die von dem schwefelsauren Baryt abfiltrirte Flüssigkeit mit Bleioxyd gekocht, um daraus Salzsäure und Schwefelsäure wegzunehmen, so erhielt Strecker durch Verdunstung derselben Krystalle, welche beim Behandeln mit Salzsäure-haltigem Alkohol einen Körper ungelöst zurückliessen, während ein anderer daraus aufgelöst

vardensten. salzsaures Glycocoll (Glycia-Chlorammonium nach Berzelius) ab, wogegen der in Alkohol udsliche Theil beim Umkrystallisiren mit Wasser Krystalle gab, die sich hei der Analyse anf den Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff als Taurin hermsstellten, indem die Resultate derselben der Formel CHTNO6S<sup>2</sup> entsprachen.

Auf der anderen Seite hat sich Strecker überzeugt, dass Cholalsäure, Taurin und Glycocoll die einzigen Producte sind, welche gebildet werden und welche sich nach dem Kochen mit Barythydrat vorsinden. Nachdem er ausserdem gezeigt hatte, dass Cholsaure in dem ursprünglichen Bleiniederschlage enthalten ist, so nimmt er an, dass Glycocoll und ein Theil von der Cholalsäure auf Kosten der Cholsäure gebildet worden sind, und dass eine andere Portion Cholalsaure und daneben alles Taurin durch eine analoge Zersetzung der in demselben Bleiniederschlage vorhandenen Choleinsäure beim Kochen mit Baryt gebildet worden sind, wie die, welche mit der Cholsiure stattfindet. Er nimmt ferner an, dass das Taurin aus der Choleinsäure auf analoge Weise gebildet werde, wie das Glycocoll aus der Cholsäure, nämlich:  $C^4H^5NO^4 + C^{48}H^{40}O^{10} - 2H = C^{52}H^{45}NO^{12}$ , und Cholalsäure Glycocoll Cholsäure  $C^{4}H^{7}NO^{6}S^{2} + C^{48}H^{40}O^{10} - 2\dot{H} = C^{52}H^{45}NO^{14}S^{2}$ Choleinsäure Cholalsäure Taurin

Die auf diese Weise für die Choleinsäure berechtete Formel = C<sup>52</sup>H<sup>45</sup>NO<sup>14</sup>S<sup>2</sup> anzunehmen hält er sich um so viel mehr berechtigt, da das Taurin als solches keine salzartige Verhindungen mit Säuren bildet. Hierauf geht Strecker zur Analyse einiger

Salze über, welche zwar Choleinsäure enthalten, die aber nach seiner Erklärungsweise als Verbindungen von cholsauren und choleinsauren Saleen in ungleichen Verhältnissen zu betrachten sind. Berzelius' bilisellinsaure Salze betrachtet er als solche Doppelsalze. Ungeachtet Strecker, wie wir gesehen haben nicht eine Choleinsäure-Verbindung im reinen Zustande darstellen konnte, d. h. welche frei von Cholsäure war, so glaubt er doch die chemischen Charactere der Choleinsäure nach den Reactions-Verhältnissen der gemengten Säuren, so wie auch nach dem Studium der Fischgalle vorlegen zu können, welche letztere Galle hauptsächlich aus choleinsauren Salzen bestehen soll, gemengt mit nur geringen Mengen von cholsauren Salzen. Ausserdem giebt er an, dass wenn man die Lösung der Ochsengalle in Alkohol mit Aether vermischt, der erste Niederschlag reicher an Schwefel, d. h. an Choleinsäure sey, als der darauf folgende, und dass er durch erneuerte Fällungen dieser Art einen Niederschlag hätte erhalten können, welcher viel Choleinsäure enthielt.

Die choleinsauren Salze mit alkalischer Basis lösen sich leicht in Wasser und in Alkohol auf, aber sie sind in Aether unauslöslich. Sie reagiren nicht auf Lackmus, zersliessen in seuchter Lust, werden durch eine längere Behandlung mit Aether krystallinisch, schmecken süss und nachher bitter. Ihre Lösungen werden nicht durch Säuren gefällt, selbst nicht durch concentricte Schweselsäure. Erhitzt man aber ein solches saures Gemisch, so scheidet sich Cheloidinsäure daraus ab, und die Flüssigkeit enthält daraus Taurin. Setzt man starke Kalilauge oder eine concentricte Lösung von kohlensaurem Kali zu einer Lösung von kohlensaurem Kali zu einer Lö-

sung von dem Kalisalze, so wird dieses ausgefällt. Mit den Salzen von Kalk, Baryt und Talkerde geben sie keine Fällung, so wie auch nicht durch neutrales essigsaures Bleioxyd, während mit basischem essigsaurem Bleioxyd ein weisser flockiger Niederschlag erhalten wird, der bald in ein Pflaster übergeht, und dieser Niederschlag löst sich sowohl in der Wärme uf als auch in überschüssigem basischem essigsaurem Bleioxyd, aber in der absiltrirten Flüssigkeit gibt Ammoniak einen neuen Niederschlag. Wird das Blei aus der Lösung durch Schwefelwasserstoff ausgefällt, und verdunstet man die von Schwefelwasserstoff abfiltrirte Lösung der freien Choleinsäure, so zersetzt sie sich, wobei neue Producte gebildet zu werden Mit essigsaurem Kupferoxyd bildet sich kein Niederschlag, wird aber dann noch Ammoniak zugesetzt, so erhält man eine blauweisse Fällung, die sich jedoch in überschüssigem Ammoniak wieder auflöst. Salpetersaures Silberoxyd giebt keine Fällung, selbst nicht, wenn noch Ammoniak zugesetzt wird. Eisenchlorid giebt eine Fällung, die sich in mehr Eisenchlorid wieder auflöst. Quecksilberchlorid giebt keine Fällung. Salpetersaures Quecksilberoxydul und Zinnchlorür geben weisse, flockige Niederschläge. Durch Erwärmen mit Zucker und Schwefelsäure wird eine violette Farbe hervorgebracht.

Bensch<sup>1</sup>) hat den Theil der Galle von verschie-Galle verschiedenen Thieren untersucht, welcher in Alkohol löslich dener Thiere. und also von Schleim u. s. w. befreit worden ist, wobei er besonders den Gehalt an Schwefel berück-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Fharm. LXV, 194.

sichtigte. Von diesem Theil der Gallen gaben 100 Theile in einem bei + 110° getrockneten Zustande: Schwefel in Procenten Asche in Procenten

DCWA 81	er ur tinkenter	T TYPOTED IN	TIOCORDOR
Ochsengalle	3,78-3,39		
Schweinegalle	0,30-0,36-0,	32. 13,31—	12,89-13,61
Hundsgalle '	6,	20	
Wolfsgalle	· 5	,03	<del></del> ;
Fuchsgalle	5	,21	12,71.

Er hat ferner die bei + 110° getrocknete Galle von einigen anderen Thieren auch auf den Gehalt an anderen Bestandtheilen in Procenten untersucht, und er hat dabei die folgenden Resultate erhalten:

569		
Kohlenstoff Stickstoff Wasserstoff Schwefel Sauerstoff Asche	Beştandthaile:	, ' <u>}</u>
55,43 7,75 4,88 13,51 13,15	Die Kalbegalle enthielt in ihrer nied sug heit: Ass	
63,88 3,78 5,68 17,86	galle galle icit seid Ab- sug der Asche:	
57,32 3,94 7,85 5,71 13,32 11,86	Schaifgall enthielt in three nac sug heit: Ass	•
64,84 5,45 6,46 15,37	ielt ielt nach Ab- sug der Asches	. •
57,28   6 Unbesti 8,21 5,20 13,21	Die Ziegengn enthiell in ihrer na Gans- sin	•
5,99 5,99	galfe alt	•••
57,72   6 Unbestimm 8,35 5,75—5,93 8,42	Die Bärengalle enthielt in three Ganzbeit:	;
6,38	nack Ab- aug der Asche	
	Hühnergalle anthielt in ihrer nach Gaus- sug heit: Asel	•
16,60 16,60	Die haergalle anthielt er anch Ab ang der Asche:	
55,98—55,41 2,55— 2,40 8,05— 8,01 5,58— 5,52	Die Galle von vers Stisswasser - Flachen enthieft in ihrer Ganabelt:	•
64,85 2,89 9,34 6,46	gemengt n gemengt sug der Asche:	

;

Griffith<sup>1</sup>) hat die Schaafgalle analysirt. Nachdem er sie mit Alkohol und Aether behandelt und durch Blutlaugenkohle entfärbt hatte, fand er darin:

Kohlenstoff 60,07-60,22 Procent.

Wasserstoff	8,97— 8,87	ກ
Stickstoff	3,97	77
Sauerstoff	20,29	n
Natron	6,32	n
Kochsalz	0,38	n

Taurio.

Die Beobachtung von Redtenbacher, welche bereits in einem der vorigen Jahresberichte 1) mitgetheilt worden ist, dass nämlich das Taurin in Folge seines Verhaltens gegen Kali als schweftigsaures Aldehyd-Ammoniak betrachtet werden kann, ist jetzt von ihm<sup>2</sup>) genauer geprüft worden. Dabei hat er auch über den, in seiner Zusammensetzung mit dem Taurin übereinstimmenden Körper, welcher durch Einleiten von schwesliger Säure in eine Lösung von Aldehyd-Ammoniak in Alkohol gebildet wird, vollständigere Nachrichten mitgetheilt. Bei diesem Einleiten erwärmt sich die Flüssigkeit bedeutend, und setzt, wenn man sie beim Beginn einer sauren Resction erkalten lässt, einen weissen krystallinischen Körper in reichlicher Menge ab, den man sammelt und unter einer Lustpumpe trocknet. Er krystallisirt in prismatischen Nadeln, schmeckt nach schwefliger Säure und nach Aldehyd-Ammoniak, und reagirt sauer. In der Lust verändert er sich allmälig. + 100° wird er unter dem Zutritt der Lust zersetzt, indem er sich zuerst gelb und dann braun färbt, und

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXI, 366.

<sup>2)</sup> Berzelius' Jahresb. XXVII, 621.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXV, 37.

manich wie Taurin riecht. Er wurde zusammengezetzt gefunden aus:

virt 14

d a :

ie l

ia is

bei 🗵

g si

dard:

SUL

ird, i

csea (

end.

rei k

TA

Ind

| 15

ig. S

Gefunden			Berechnet	Taurin	
C4	19,08	19,41		.19,2	19,28
N	11,98	•		11,2	11,25
<b>H</b> 7	5,66	5,97	•	5,6	5,73
06				38,4	38,04
<b>S2</b>	25,79	25,30	25,24	25,6	25,70,

welche Resultate mit der Zusammensetzung des Taurins und mit der Formel C<sup>4</sup>NH<sup>7</sup>O<sup>6</sup>S<sup>2</sup> übereinstimmen,
weshalb Redtenbacher der Ansicht ist, dass er
sich von dem Taurin nur dadurch unterscheide, dass
die Bestandtheile darin in einem loseren Zustande
mit einander verbunden seyen.

Die auf diese Weise gebildete künstliche Verbindung löst sich leicht in Wasser auf, aber beim Verdunsten bildet sie nur wenige Krystalle, indem sie grösstentheils zu einer gummigen Masse eintrocknet. In Spiritus löst sie- sich etwas auf, aber nur wenig Auch wenn starker Alkohol zu einer in Alkohol. gesättigten Lösung dieses Körpers in Wasser gesetzt wird, so sinkt er doch nur in Gestalt eines Syrups za Boden, ohne dass sich Krystalle zeigten, welche sich erst nach längerer Zeit bilden. Vermischt man diesen salzartigen Körper mit efner Säure, so entwickelt sich schwestige Säure und Aldehyd, während ein Ammoniumoxydsalz gebildet wird. Beim Erhitzen mit Kali verhält er sich eben so, wie wenn man Aldehyd-Ammoniak mit Kali erhitzt. Die Salze von Baryt, Blei und Silber geben damit Niederschläge, die sich in Säuren auflösen. Alle Versuche, dieses saure schwesiigsaure Aldehyd-Ammoniak in Taurin zu verwandeln, wellten nicht glücken.

Cholesterin. Cholesterilin.

Setzt man nach Zwenger 1) Cholesterin zu einer mit ihrer halben Volummenge Wasser verdünnten und bis zu + 60 bis 70° erhitzten Schweselsäure und darauf noch tropfenweise Schwefelsäure, bis das Cholesterin seine krystallinische Beschaffenheit verleren hat, weich, zusammenhängend und dunkelreth geworden ist, so bilden sich drei neue feste Kohlenwasserstoffe, ohne dass dabei eine Gas-Entwickelung stattfindet. Durch Vermischen mit Wasser entfernt man den grössten Theil der Schwefelsäure, welche ausserdem nichts aufgelöst enthält. Kocht man die Masse dann mit Aether, so löst dieser zwei Körper daraus auf, und lässt einen dritten ungelöst zurück. Zwenger nennt alle drei Producte Cholesterilin und er unterscheidet sie dann durch die vorgesetzten Buchstaben a, b und c. Wendet man gleich zu Anfange concentrirte Schwefelsäure an, so bilden sich zwar auch dieselben Kohlenwasserstoffe, aber es findet dann auch eine noch weiter gehende Zersetzung statt, so dass die Masse pechartig wird.

Cholesterilin ist der in Aether unlösliche Kohlenwasserstoff. Es hat eine weisse Farbe mit einem Stich ins Gelbe, ist unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und wenig löslich in Aether, und kann aus der in der Siedhitze gesättigten Lösung derin beim Erkalten in Krystallen erhalten werden. Es löst sich in flüchtigen Oelen, wird durch Chlor zersetzt und vereinigt sich mit concentrirter Schwefelsäure zu einer weissen harzartigen Masse, welche Verbindung jedoch, wenn die Einwirkung der Schwefelsäure nicht zu lange fortgedauert hatte, durch Wasser wieder zersetzt wird. Es schmilzt bei + 240°

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 5.

124

1, 13

h

Mi

d

F

赵

Ĺ

回

34

л!

1

í

md erstarrt amorph. Es wurde bei der Analyse zuammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Berechnet
C<sup>52</sup> 88,22 87,29 88,07
H<sup>26</sup> 12,15 12,04 11,93,

wonach also die Zusammensetzung der Formel C<sup>52</sup>H<sup>26</sup> entspricht.

b und cholesterilin sind in der Aetherlösung entlaken, welche von dem Cholesterilin abfiltrirt worden ist. Vermischt man diese Lösung mit Alkohol,
so schlagen sich beide Körper daraus nieder, während
moch unverändertes Cholesterin aufgelöst bleibt. Löst
man dann das Gemenge wieder in Aether auf, und
lässt man diese Lösung verdunsten, so schlesst daraus das Cholesterilin zuerst in Krystallen an, und
die Mutterlauge lässt darauf beim weiteren Verdunsten das Cholesterilin als eine harzertige Masse zurück.

Das Cholesterilin ist unlöslich in Wasser und fast unlöslich in Alkohol, aber es löst sich ziemlich leicht in Aether, woraus es in weissen, glänzenden Mittern auschiesst. Von fetten und flüchtigen Oelen wird es ebenfalls leicht aufgelöst. Es schmilzt bei + 2550 und erstarrt dann beim Erkalten krystallinisch, aber es krystallisirt nicht mehr, wenn man es längere Zeit geschmolzen erhalten hat. In seinem Verhalten zu Säuren ist es dem Cholesterilin ähnlich. Bei der Analyse bekam Zwenger folgende Resultate:

Gefunden Berechnet
C<sup>22</sup> 88,25 88,33 88,00
H<sup>18</sup> 12,11 12,25 12,00,

wonach er die Formel C22H18 dafür vorschlägt.

Das Cholesteritin ist etwas gelb, unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und in Aether. Von setten und slüchtigen Gelen wird es leicht aus:

gelöst. Gegen Säuren verhält es sich wie die beiden vorhergehenden Arten. Es schmilzt bei 4- 1270 und erstarrt beim Erkalten amorph. Giebt bei der trocknen Destillation eine bedeutende Menge von einem flüchtigen, aromatisch riechenden Oel, und lässt dabei nur unbedeutend Kohle zurück. Bei der Analyse bekam Zwenger folgende Resultate:

	Gefur	Berechnet		
C <sup>27</sup>	87,98	87,87	88,04	
H22	11,96	12,02	11,96,	

wonach er dafür die Formel C27H22 vorschlägt.

Die für alle diese Cholesterilin-Arten aufgestellten Formeln erklärt Zwenger selbst nur für hypothetische, indem sie alle auch wohl nur einerlei Formel haben könnten. Da man inzwischen für die Aufstellung der Formel für das Cholesterin noch keinen anderen Ausgangspunkt hat, als den Wasserverlust von 2,9 Procent, welchen das krystallisirte Cholesterin abgiebt, wenn man es bei + 100° trocknet, so glaubt Zwenger, dass die Bildung dieser Kohlenwasserstoffe einige Aufklärung über die richtige Zusammensetzung des Cholesterins geben könne, und dass die von Schwendler und Meissner für diesen Körper aufgestellte Formel = C8+H72O5 gegen C81H69O5 vertauscht werden müsse, wonach die procentische Zusammensetzung die folgende wird:

Gefunden			Berechnet
	Marchand	Schwendler und Meissner	
C81	83,79	84,12	83,93
<b>H</b> 69	11,99	12,03	11,91
05	4.22	3,65	4,16

Diese Formel == C<sup>81</sup>H<sup>69</sup>O<sup>5</sup> kann dann wiederum als aus C<sup>52</sup>H<sup>26</sup> + C<sup>22</sup>H<sup>18</sup> + C<sup>27</sup>H<sup>22</sup> + 3H zusammengesetzt betrachtet werden. Das krystellisirte Cholesterin wird dann mit der Formel C81H69O3 4 2H msgedrückt, nach welcher Formel der bei + 1000 daraus weggehende Wassergehalt 3,0 Procent beträgt.

Gladstone 1) hat knallsaures Kupferoxyd-Ammoniumoxyd durch Schweselwasserstoff zersetzt, und er knallsaurem hat gefunden, dass dabei Harnstoff und Rhodanwas- Ammoniumserstoff (Schwefelcyanwasserstoff) gebildet werden. Der Process der Verwandlung wird durch das folgende Schema erklärt:

oxyd.

 $(CuC^2NO + NH^4C^2NO) + 3HS = CuS + 2H$  $+ C_2H_4N_2O_2 + C_2NHS_2$ Harnstoff Rhodanwasserstoff.

Berzelius hatte angegeben, dass der Humor Harnstoff im vitreus in den Augen des Ochsens 1,63 Proc. fester Humor vitreus. Bestandtheile enthält. Millon<sup>2</sup>) hat nun gefunden, dass diese festen Bestandtheile 20 - 25 Procent Harnstoff enthalten, und dass in dem Humor vitreus aus den Augen von Menschen und Hunden ebenfalls Harnstoff vorkomme. Diese Entdeckung ist von Wöhler 5) bestätigt worden, welcher jedoch 50 Kalbsaugen bedurste, um mit Sicherheit den Harnstoff darin darzulegen.

Die bekannte Eigenschaft des Harnstoffs, dass er Quantitative sich beim Erhitzen seiner Lösung über 100° in Koh-des Harnstoffs. lensäure und in Ammoniak zersetzt, wendet Bunsen 4) an, um diesen Körper quantitativ zu bestimmen. Da inzwischen die angeführte Zersetzung nur langsam bei + 1200 vor sich geht, so schreibt er vor, den Versuch in einem zugeblasenen starken Glas-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 1.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVI, 121.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 128.

<sup>4)</sup> Das. LXV, 375.

rear bei einer Temperatur von etwa 4 220 - 2400 vorzunehmen, wobei sie schon in Zeit von einigen Stunden stattfindet. Im Uebrigen hat er sich überzeugt, dass die im Harn vorkommenden anderen Bestandtheile, sowie auch Milch, Riweiss, Blut, Muskelfaser, Sehnen, Fett, Speichel, Nasenschleim, Harnzucker, Kochsalz, schweselsaures Natron und phosphorsaures Ammoniak u. s.; w. keinen bemerkbaren Einfluss auf die Bestimmung der: Quantität des Harnstoffs nach seiner Methode ansüben, dass aber das Kreatin im Harn der einzige Bestandtheil desselben ist, welcher dabei unter Bildung von Sarkosin auch Kohlensäure hervorbringt. Inzwischen ist der Gehalt an Kreatin im Harn so geringe, dass er in diesem Falle ganz vernachlässigt werden kann. Sein Verfahren besteht nun im Folgenden.

Man wiegt 50 — 60 Grammen Harn in eine Digerirflasche und giesst den grösseren Theil davon in eine andere trockne Digerirslasche, und bestimmt das Gewicht der in diese eingegossenen Portion A durch neues Wägen der entleerten Flasche. Die so abgewogene Quantität Harn A wird mit einer concentrirten und mit Ammoniak gesättigten Lösung von Chlorbarium B vermischt, deren Gewicht auf dieselbe Weise bestimmt worden ist. Der dadurch beim Umschütteln sich bildende Niederschlag wird auf einem gewogenen und vorher nicht hefeuchteten Filtrum gesammelt, und man lässt dabei 25 bis 30 Grammen von der durch das Filtrum gehenden Flüssigkeit in das noch offene Ende einer starken vorher gewogenen Glasröhre tropfen, in die man vorher etwa 3 Grammen Chlorbarium eingelegt hat. Nachdem das Gewicht der hinein filtrirten Flüssigkeit C bestimmt worden ist, bläst man das Rohr zu. Der vorher auf dem gewegenen

Filtram gesammelte Baryt-Niederschlag wird ausgewaschen und durch Wägen sein Gewicht b bestimmt. Das Glasrohr wird nun 3 — 4 Stunden lang in einem Oelbade einer Temperatur von — 220 — 2400 ausgesetzt, darauf erkalten: gelassen, abgesprengt und das Gewicht des darin ausgefällten kohlensauren Barryts k bestimmt. Bezeichnet man dann mit H den Harnstoff, so erhält man die davon in der angewandten Harn-Portion vorhandene Quantität, wenn man die gefundenen Werthe für A, B, C, b und k in die folgende Fermel stellt:

$$H = \frac{30,41k (A + B - b)}{AC}$$

Millon 1) hat salpetrigsaures Quecksilberoxydul anzuwenden vorgeschlagen, um den Harnstoff im Harn quantitativ zu bestimmen. Dieses Salz löst sich in schwacher und starker Salpetersäure, ohne zersetzt zu werden. Ist aber Harnstoff vorhanden, so zersetzt sich dieser mit der salpetrigen Säure unter Bildung von Kohlensäuregas und Stickgas. Die sich bildende Kohlensäure wird in kaustischem Kali aufgefangen und gewogen, und wird das Gewicht derselben mit 1,371 multiplicirt, so erhält man die Quantität des Harnstoffs, welcher in der angewandten Harn-Portion enthalten ist. Millon fügt hinzu, dass die Gegenwart von Harnsäure, Hippursäure, Oxalsäure, Essigsäure, Milchsäure, Buttersäure, Albumin, Harnzucker und Bestandtheile der Galle keinen bemerkbaren Einfluss auf die Zuverlässigkeit des Resultats hätte.

Gleichzeitig hat Millon auch das specif. Gewicht des normalen Menschenharns bestimmt. Dasselbe variirt zwischen 1,0046 und 1,0290, während der procentische Gehalt an Harnstoff gleichzeitig zwischen

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 119. Stanbergs Jahres - Bezieht. II.

0,439 und 3,177 variirt. Der Harn von Kaninchen enthält 0,301 bis 0,614 Procent und der Harn von Hunden 9,208.—11,109 Proc. Harnstoff. Ausserdem hat Millon auch das specif. Gewicht und den Harnstoffgehalt im Menschenharn bei verschiedenen Krankheiten bestimmt.

Neutrale Salze

Bensch 1) hat in Gesellschaft von Allan die der Harnsäure. Untersuchungen über einen Theil der neutralen harnsauren Salze fortgesetzt, welche von ihm schon früher 2) allein angefangen worden waren. Ich will hier der Kürze wegen im Folgenden die wasserfreie Harnsaure =  $C^5HN^2O^2$  mit  $\overline{U}$  bezeichnen.

> Das neutrale Kalisalz, KU, wird am leichtesten dadurch dargestellt, dass man eine verdünnte Kalilauge in der Kälte so lange mit in Wasser angerührter Harnsäure vermischt, als sich diese noch darin Beim Verdunsten der Lösung tritt während des Kochens in der Retorte ein Zeitmoment ein, bei welchem sich das Salz in feinen Nadeln abscheidet, weshalb man sie dann zur Krystallisation bei Seite stellt. Die Krystalle werden zuerst mit verdünnten und darauf mit stärkerem Alkohol gewaschen. bei gewöhnlicher Temperatur getrocknete Salz verliert bei + 1200 kein Wasser. Es löst sich in 44 Theilen kaltem und 35 Theilen siedendem Wasser. Es wurde auf den Gehalt an K, C, H und U analysirt. Das saure Kalisals erfordert 790 Theile kaltes und 75 Theile siedendes Wasser zur Auflösung.

Das neutrale Natronsals wird eben so wie das Kalisalz dargestellt. Es löst sich in 77 Theilen kaltem und 85 Theilen siedendem Wasser. Das saure

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pherm. LXV, 181.

<sup>2)</sup> Berzelius' Jahresb. XXVI, 866.

Natronsals erfordert 1150 Theile kaltes und 122 Theile siedendes Wasser, um aufgelöst zu werden.

lan :

al

]11 {

oa r

1

k by

del

拉峰

1

\*

•

T'.

Ein neutrales Ammoniumowydsals scheint nicht zu existiren. Das saure Salz bedarf 1600 Theile kaltes Wasser zur Auflösung.

Rin neutrales Talkerdesals scheint, wenigstens in fester Gestalt, ebenfalls nicht zu existiren, denn wenn man den Niederschlag, welcher beim Vermischen des neutralen Kalisalzes mit einem neutralen Talkerdesalze entsteht, mit Wasser kocht, so bleibt immer kaustische Talkerde ungeföst zurück. Das saure Talkerdesals bedarf 3750 Theile kaltes und 160 Theile siedendes Wasser zur Auflösung.

Neutrale harnsaure Kalkerde, CaU, ist ein körniges Salz, welches nach dem Trocknen bei + 100° kein Wasser enthält. Es löst sich in 1500 Theilen kaltem und 1440 Theilen siedendem Wasser. Es wurde auf den Gehalt an Ca, C und H analysirt. Das saure Kalksalz löst sich in 603 Theilen kaltem und 276 Theilen siedendem Wasser.

Das neutrale Strontiansalz setzt sich in feinen mikroscopischen Nadeln ab. Nach dem Trocknen bei + 100° besteht es aus ŠrŪ + 2H. Das Krystall-wasser geht bei + 165° daraus weg. Zur Auflösung bedarf es 4300 Theile kaltes und 1790 Theile siedendes Wasser. Es ist auf den Gehalt an Šr, Ūund Hanalysirt worden. Das saure Salz löst sich in 5300 Theilen kaltem und 2300 Theilen siedendem Wasser.

Das neutrale Barytsalz, BaU + H, verliert nach dem Trocknen bei + 100° sein Krystallwasser bei + 170°. Das Salz ist körnig, löst sich in 7900 Theilen kaltem und 2700 Theilen siedendem Wasser. Es wurde auf den Gehalt an Ba, C, H, U und H analy-

sirt. Das saure Barytsalz ist in kaltem und in siedendem Wasser unauflöslich.

Das neutrale Bleisals schlägt sich amorph nieder. Ob es Wasser enthält, ist unsicher geblieben.

Oxydation der

Schlieper 1) hat den Process der Oxydation der durch Kalium-Harnsäure durch Kaliumeisencyanid studirt. Wird eine eisencyanid. Lösung der Harnsäure in etwas überschüssigem Kali mit Kaliumeisencyanid vermischt, so löst sich dieses letztere darin auf, indem es dabei in Kaliumeisencyantr übergeht. Dabei muss von Zeit zu Zeit kaustisches Kali zugesetzt werden, weil sich sonst saures harnsaures Kali daraus niederschlägt. Man fährt so mit dem abwechselnden Zusätzen von Kaliumeisencyanid und kaustischem Kali fort, bis Salzsäure keinen Niederschlag von Harnsäure mehr hervorbringt. mischt man dann die Flüssigkeit, welche schwach nach Ammoniak riecht und freies Kali enthält, so wie auch Kaliumeisencyanür und die aus der Harnsäure entstandenen neuen Körper, mit Schweselsäure bis zur nicht völligen Neutralisirung, so entwickelt sich Kohlensäure, und beim Verdunsten der keit entweicht fortwährend Ammoniak in Folge einer weiteren Metamorphose der neu gebildeten Körper. Nachdem der grösste Theil des Kaliumeisencyanürs durch Krystallisation abgeschieden worden ist, vermischt man die weiter concentrirte Mutterlauge mit Alkohol, wodurch nun Kaliumeisencyanür und schweselsaures Kali daraus niedergeschlagen werden. Beim Verdunsten der filtrirten Spiritus enthaltenden Flüssigkeit scheidet sich ein klebriger Syrup ab, welcher nach mehrere Wochen langem ruhigem Stehen ein undeutlich krystallinisches Ansehen bekam.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 214.

Kine andere Portion Harnsäure wurde auf dieselbe Weise behandelt, nur mit dem Unterschiede,
dass dabei Essigsäure anstatt Schwefelsäure angewandt wurde. Wenn dann nach dem Auskrystallisiren des Kaliumeisencyanurs die Mutterlauge mit Alkohol versetzt wurde, so bildeten sich keine Krystalle,
sondern nur ein Syrup.

Wurde der in Alkohol unlösliche Theil in Wasser satzenst und das Kaliumeisencyanür genau mit essigsatzem Kupseroxyd zersetzt, so bildete sich in der absiktrirten Flüssigkeit auf Zusatz von Alkohol ein Niederschlag, der sich als neutrales oxalsaures Kaliberausstellte.

Der oben angeführte krystallinische Körper wurde durch Umkrystallisiren mit Wasser gereinigt, wobei er in kleinen wasserklaren, glänzenden Prismen anschoss, die sich schwierig in kaltem Wasser und in Spiritus außösten, aber leicht löslich in warmem Wasser waren: Sie lösten sich auch in Kali auf, die Lösung entwickelte beim Erwärmen Ammoniak und die Flüssigkeit enthielt dann Oxalsäure. Wird eine Lösung dieses Körpers mit Ammoniak vermischt und dann salpetersaures Silberoxyd zugefügt, so entsteht ein weisser Niederschlag. Bei der Analyse gab derselbe folgende Resultate:

	Gefu	nden	Berechnet 30,37
C <sup>4</sup>	29,91	30,13	
N2	35,17	-	35,18
<b>H</b> 5	3,97	4,12	3,79
05		-	30,66.

Diese Resultate, welche der Formel C<sup>4</sup>N<sup>2</sup>H<sup>3</sup>O<sup>3</sup> entsprechen, und die angeführten Reactionen stimmen mit denen des Allantoins überein, wodurch auch die Bildung der Oxalsäure erklärt wird, weil bekanntlich

das Allantoin durch Kochen mit Alkalien in Ozalsäure und in Ammoniak zersetzt wird.

Lantanursäure.

klebrige Syrup an der Luft ruhig stehen, so zersics er. Durch Vermischen seiner Lösung in Wasser mit essigsaurem Bleioxyd wurde ein Niederschlag erhalten, welcher den organischen Körper mit Bleioxyd verbunden enthielt, aber worin ein Theil des Bleioxyd verbunden enthielt, aber worin ein Theil des Bleioxyds in Gestalt einer basischen Verbindung enthalten seyn muss. Die Bleioxyd-Verbindung wurde bei + 100° getrocknet, dann analysirt und die Zusammensetzung des organischen Körpers darin für sich berechnet, wobei folgende Resultate erhalten wurden:

	Gefu	Berechnet	
C <sub>6</sub>	31,40	31,31	31,03
$M_{3}$	23,89	23,89	24,13
<b>H</b> +	3,60	3,51	3,44
06	41,11	41,29	41,40,

welche mit der Formel C<sup>6</sup>N<sup>2</sup>H<sup>4</sup>O<sup>6</sup> übereinstimmen, und Schlieper nennt diesen Körper Landanursäure

Da durch den Einfluss des Kaliumeisencyanids ter der Mitwirkung von Kali Sauerstoff frei wird, und Kaliumeisencyanür entsteht, so glaubt Schlieper, dass Allantoin und Kohlensäure die hauptsächlichsten Producte der Einwirkung von Kaliumeisencyanid auf Harnsäure seyen, und er erklärt den Process mit dem folgenden Schema:

$$C^5N^2H^2O^5 + O + \dot{H} = C^4N^2H^5O^5 + \ddot{C}$$
  
Harnsäure Allantoin.

Die Bildung der Lantanursäure wird darauf dadurch hervorgebracht, dass das Allantoin unter dem Einflusse des Kali's eine weitere Veränderung ersährt, wobei 2 Atome Allantoin 2 Atome Wasser aufnehmen und damit einen Körper bilden, der nach der 022

d ei

i) 25

152

मु ट

b

de i

g 🗪

ret i

10

îr:

117

jl

Ĉ.

\*

Fermel C<sup>8</sup>N<sup>2</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup> zusammengesetzt ist, und von dem er vermutbet, dass er durch eine anhaltendere Berükrung oder Erhitzung mit den Alkelien in Lantapursäure und in Harnstoff zerfalle, wie dieses in dem folgenden Schema klar wird:

> $C_{8M_1H_8O_8} = C_{6M_5H_4O_6} + C_{6M_5H_4O_5}$ Lantanursäure. Harnstoff.

Dass Harnstoff bei dieser Operation gebildet wird, hat Schlieper ebenfalls dargelegt.

Da es demnach von Interesse seyn musste, auch das Verhalten des Allantoins gegen Kali zu prüfen, so hat Schlieper emige Versuche darüber angestellt. Setzt man eine Säure zu einer frisch bereiteten Lösung von Allantoin in Kali, so kann man alles Allantoin wieder ausfällen, aber dieses findet nicht mehr statt, wenn das Kali 1 - 2 Tage lang darauf eingewirkt hat. Vermischt man dann die Kalilösung mit Essigsaure im Ueberschuss und hierauf mit Alkohol, so schlägt sich bald die Kaliverbindung einer neuen Saure in Gestalt einer farblosen, ölartigen, stark lichtbrechenden Flüssigkeit nieder, die darin enthaltene Säure nennt Schlieper Hidantoinsäure. Ihr Kalisalz kann nicht krystallisirt erhalten werden. Nach einer Analyse des bei + 1000 getrockneten hidantoinsauren Bleioxyds, welches sich als ein weisses Salz niederschlägt, hat dasselbe folgende Zusammensetzung:

Hidantoin-

săure.

Gefunden Berechnet 39,09 39,37 Ph 38,79 16,75 C<sub>8</sub> 16,69 19,04 **14** 19,47 2,90 M8 2,77 22,22 22,28, 08

woraus also hervorgeht, dass sich dabei eine Sture,

welche nach der Formel C<sup>8</sup>M<sup>4</sup>H<sup>4</sup>O<sup>2</sup> zusammengesetzt ist, gebildet hat, und dass diese als aus 2 C<sup>4</sup>M<sup>2</sup>H<sup>3</sup>O<sup>3</sup> (Allantoin) + 2H zusammengesetzt betrachtet werden kann. Nachdem die Säure aus ihrer Verbindung mit Bleioxyd durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelsäure abgeschieden worden war, und man dann versuchte ihre Lösung zu verdunsten, so zersetzte sie sich.

Kohlensäure im Harn.

Marchand 1) hat einige Versuche angestelk um zu erfahren, wie es sich mit der schen lange streitig gewesenen Frage verhält: ob der Harn freie Kehlensäure enthält oder nicht? Er hat dabei gefunden, dass der Gehalt an Kohlensäure so gross ist, dass 100 Grammen Harn ungefähr 10 Cub. Centimeter Kohlensäuregas enthalten. Der Kohlensäuregehalt vermehrt sich durch den Genuss Kohlensäure-haltiger Getränke. Er hat ferner gefunden, dass auch frische Milch immer Kohlensäure enthält. In frischer Ochsengalle bekam er ebenfalls deutliche Reactionen auf Kohlensäure.

Umbildung or- Wöhler<sup>2</sup>) und Frerichs haben gemeinschaftganischer Kör-lich Untersuchungen über die Veränderungen angeper im Harn. lich untersuchungen über die Veränderungen angestellt, welche insbesondere organische Stoffe bei ihrem Uebergang in den Harn erleiden.

Sie gaben Hunden spirige Säure ein, und diese wurde dann unverändert im Harn wieder gefunden, und, wiewohl diese Säure mit der Benzoësäure isomerisch ist, so konnte doch keine Hippursäure in dem Harn entdeckt werden. Die erwähnte Säure wirkt übrigens nicht giftig. — Darauf liessen sie Hunden und Kaninchen Blausäure-freies Bittermandelöl verschlucken, worauf nachher oxalsaure Kalk-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie, XLIV, 250.

<sup>2)</sup> Ana. der Chem. und Pharm. LXV, 335.

**H** 

M

है पहा

旗

h

क्यो

1 95

d,

地

**E** 

1

Ċ

3

ade und viele Hippursäure in dem Harn derselben gefunden wurde. Das Oel wirkt nicht gistig. Anygdakin ist ebenfalls nicht gistig. Vermischt man dea Harn mit einer Emulsien von Mandeln, so bekommt er den Geruch nach Blausäure, wonach es also scheint, dass das Amygdalin unverändert in den Hara übergeht. Amygdalin oder Hippursäure konnten jedoch nicht direct in dem Harn nachgewiesen werden. — Bensoeüther wirkt berauschend. Hern enthält nachher keinen Aether mehr, aber viele lippursture. — Peruvianischer Balsam veranlasste in Folge seines Gehalts an Zimmetsäure bei einem Hunde die Bildung von Hippursäure. - Gerbsäure, welche einem Hunde eingegeben wurde, verwandelte sich in Gallussäure, Brenzgallussäure und in eine huminartige Saure. — Harnsaures Ammoniak, welches von Menschen eingemammen wurde, veranlasste de Bildung von vieler Oxalsäure und einem bedeutenden Gehalt an Harnstoff, aber Allantoin konnte machher night in den Harn entdeckt werden. --- Wurde degegen Allantoin für sich eingenommen, so konnte mchher in dem Harn weder Oxalsäure noch Allan-Rhodankalium wird in Harn bis entdeckt werden. unverändert wieder gefunden, und es wirkt nicht giftig. Rhodellin setzt sich im Harn in Schweselevanammonium nm. Wie Allyl dabei verwandelt wird, konnte nicht erforscht werden. --- Chinon und Anilin wirken nicht giftig. Nach dem Verschlucken finden sie sich als solche im Harn nicht wieder, inswischen komten ihre Metamorphosen-Producte nicht gefunden werden. Carbolsaure wirkte sehr giftig, und Wöhler und Frerichs glauben, dass die medicinische Wirksamkeit des Castoreums von einem geringen Gehalt an Carbolsaure darin herrühre. — Allocantin findet

sich nach dem Verschlucken nicht als solches in dem Harn des Menschen wieder, so wie auch kein Alloxan darin erkannt wurde. Der Harn enthielt dagegen viel Harnstoff. — Harnstoff verwandelt sich in kohlensaures Ammoniak, und der Harn blieb sauer, wie vorher. - Arseniksäure wirkt weit weniger gistig als arsenige Säure, und Wöhler und Frerichs vermuthen, dass ihre giftigen Wirkungen wahrscheinlich nur davon herrühren, dass sie sich in dem Organismus partiell zu arseniger Säure reducirt. — Arseniksaure Kalkerde wirkt, wenigstens in grösseren Dosen gistig. - Die phosphorige Schere ist in dem Falle der arsenigen Säure ähnlich, dass sie sehr giftig auf den Organismus einwirkt, welcher Umstand von den Arbeitern in Zündhölzer-Fabriken sehr beachtet zu werden verdient.

Färbung des Harns durch Rhabarber. Schlossberger 1) hat die Frage zu erforschen gesucht, welcher der Bestandtheil in der Rhabarber ist, der nach dem Einnehmen der Rhabarber die Veranlassung giebt, dass sich der Harn so stark färbt. In Folge seiner Versuche ist er der Ansicht, dass die beiden in der Rhabarber vorhandenen Bestandtheile Phäoretin und Erythroretin die Ursache davon sind.

Milchsäure im Fleisch.

Versuche von Liebig angesthrt, welche daraus hinzudeuten schienen, dass die in dem Wasserextract von Fleisch vorhandene Milchsäure in gewissen Beziehungen verschieden sey von der, welche künstlich durch Umsetzung von Rohrzucker u. s. w. erhalten werden kann. Engelhardt<sup>2</sup>) hat nun genauer

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 83.

<sup>2)</sup> Daselbst LXV, 359.

BI

in Abs

da.

**66**, 1

ga ļ

T OF IS

kst.

**(1)** 

7150

1 1 4

SEE

Self

e

9 5

S.

g į

T

F. ...

1

ļ

برر مو entersucht, wie es sich damit verhält, und er hat gefunden, dass sie durch mehrere Verschiedenheiten characterisirt werden. En gelhardt scheint daher geneigt zu seyn anzunehmen, dass die Milchsäure im Fleischextract, die \*Milchsäure, eine einbasische Säure sey, während die künstlich durch Gährung bereitete, die \*Milchsäure eine zweibasische Säure wäre.

In dem Verhalten gegen Spiritus, Aether und Wasser unterscheidet sich die \*Milchsäure nicht von der Milchsäure. Keine von beiden krystallisirt, und beide werden aus ihren Verbindungen mit Zinkoxyd durch Schwefelwasserstoff abgeschieden. Auch haben die Natronsalze beider Säuren einerlei physikalische Charactere. Aber die folgenden Salze dieser beiden Säuren zeigen einen ungleichen Wassergehalt und andere Abweichungen, und ausserdem werden die Salze der \*Milchsäure dadurch characterisirt, dass sie ihr Wasser mit einer größeren Kraft zurückhalten, als die der \*Milchsäure.

Wasser immer mit 4 Atomen Wasser, während das Kalksalz der Milchsäure dabei immer 5 Atome Krystallwasser bindet. Krystallisirt man sie aus einer Lösung in Spiritus, so soli jedoch der paradoxe Umstand eintreffen, dass die Salze beider Säuren mit 5 Atomen Krystallwasser anschiessen. Wird aber dann das mit 5 Atomen Wasser angeschossene amilchsaure Kalksalz mit Wasser umkrystallisirt, so schiesst es daraus wieder mit 4 Atome Wasser an. Das Salz der Milchsäure erfordert zur Lösung 12,4 und das der Milchsäure nur 9,5 Theile kaltes Wasser. Beide verlieren ihr Krystallwasser bei + 100°, aber das Salz der Milchsäure langsamer.

Das Talkerdesaks der Milchsäure löst sich leich-

ter in Wasser als das der Milchsäure. Das Salz der ersteren Säure scheint 4 und das Salz der letzteren Säure nur 3 Atome Wasser zu enthalten.

Das Zinksalz der Milchsäure krystallisirt immer mit 2 und das der bMilchsäure immer mit 3 Atomes Wasser, Das letztere verliert bei + 1000 bald sein Wasser, wogegen das erstere nur sehr langsam. Des Salz der bMilchsäure kann bis zu + 2100 erhitzt werden, ohne dass es sich zersetzt, wogegen das Salz der Milchsäure schon bei + 100-1500 einen Verlust erleidet und brenzliche Producte liefert. Das Salz der Milchsäure löst sich in 2,88 Theilen siedendem und in 5,7 Theilen kaltem Wasser, so wie es 2,23 Theile siedenden und kalten Alkohol zur Lösung erfordert; dagegen bedarf das Salz der bMilchsäure 6 Theile siedendes und 58 Theile kaltes Wasser zur Lösung, so wie es auch in Alkohol fast unauflöslich ist. Ausserdem schiesst das Salz der Milchsäure in matten feinen Nadeln an, während das Salz der Milchsäure sich in Gestalt einer glänzenden Kruste absetzt. Engelhardt konnte nicht aus der aus Zucker dargestellten Milchsäure ein solches basisches Zinkoxydsalz darstellen, wie Liebig mit der Milchsäure dargestellt zu haben angiebt, welche im Sauerkraut enthalten ist.

Das Nickeloxydsaks der Milchsäure verliert schon bei + 100° seine 3 Atome Krystallwasser, während des Salz der Milchsäure bei + 100° nur 2 und erst bei + 130° das dritte Atom Wasser abgiebt.

Das Kupferoxydsals der Milchsäure krystallisirt aus Wasser in kleinen, matten, himmelblauen Warzen, während das Salz der Milchsäure in grossen, wohl ausgebildeten, glänzenden, dunkelblauen oder grünen Krystallen anschiesst. Das Salz der Milchsäure löst

De i

47 1

A

d in

0

at i

edesi

Ø :

ST:

N.

r C

OT.

.

4

1

sich in 6 Theilen kaltem und 2,2 Theilen siedendem Wasser, so wie in 115 Theilen kaltem und 26 Theilen kochendem Alkohol; dagegen erfordert das Salz der Milchsaure 1,95 Theile kaltes und 1,24 Theile siedendes Wasser, so wie es auch in Alkohol welt leichter auflöslich ist. Das Salz der bMilchsäure verliert sowohl über Schwefelsäure als auch bei + 1000 seine 2 Atome Krystallwasser, ohne sich sonst zu verändern, und es zersetzt sich nicht eher als bei + 200 bis 210°. Der Wassergehalt des amilchsauren Kupferoxyds dagegen ist sehr unsicher, indem bei 2 Versuchen 8,956 und 9,581 Procent Wasser darin gefunden wurden, welche Quantität keinem einfachen Verhältniss entspricht, indem 2 Atome Wasser 12,980 und 1 Atom nur 6,937 Procent voraussetzt. ferner das \*milchsaure Salz bei + 1000 getrocknet und darauf bis zu + 140° erhitzt, so verliert es noch mehr an Gewicht und dann lässt es beim Behandeln mit Wasser eine bedeutende Quantität Kupferoxydul ungelöst zurück.

Heintz<sup>1</sup>) hat die Angaben von Engelhardt über den Wassergehalt in dem Zinkoxydsalze von den beiden im Fleisch und in der Milch vorhandenen ungleichen Milchsäuren bestätigt, aber da er der Ansicht war, dass sie sich vielleicht auch durch einen ungleichen Gehalt an Wasserstoff unterscheiden könnten, so analysirte er die beiden Zinksalze auf ihren Gehalt an Kohlenstoff, Wasserstoff und Zinkoxyd; inzwischen fand er die darin vorhandene Säure in beiden Fällen nach der Formel C<sup>6</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup> zusammengesetzt. Durch Elementer-Analysen der Salze mit Bleioxyd und mit Silberoxyd von der Milchsäure aus Fleisch

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXV, 391.

hat er ferner die für dieselben aufgestellten Formeln PbC<sup>6</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup> und ÅgC<sup>6</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup> bestätigt, nachdem er in Betreff des Silbersalzes die Beobachtung gemacht hatte, dass es sich aus seiner Lösung in heissem Alkohol unkrystallisirt abscheidet, während das aus Zucker bereitete milchsaure Silberoxyd sich beim Erkalten krystallinisch daraus abscheidet. Heintz schlägt vor, die Milchsäure aus Fleisch Paramilchsäure zu nennen.

Kreatin und Kreatinin.

Heintz<sup>1</sup>) hat die Krystallform des Kreatins und des Kreatinins genauer untersucht, und er hat dabei ähnliche Verhältnisse beobachtet, wie die, welche schon früher bei den Krystallformen des Augits und der Hornblende bemerkt worden sind. In einer späteren Abhandlung hat er 2) gezeigt, dass das Kreatinin in Kreatin umgesetzt werden kann, und dass diese Umsetzung, welche sich aufs Genaueste an die von Liebig entdeckte Verwandlung des Kreatins in Kreatinin anschliesst, am besten dadurch hervorgebracht werden kann, dass man Kreatinin-Chlorzink durch Ammoniak und Schwefelammonium zersetzt. Das Kreatinin-Chlorzink dazu wird erhalten, wenn man verdunsteten Harn mit Chlorzink vermischt. Man kann aber auch das aus reinen Materialien dargestellte Kreatinin-Chlorzink dazu anwenden. Nach dem Abfiltriren des gebildeten Schwefelzinks wird die Flüssigkeit verdunstet, worauf dann Kreatin daraus anschiesst, wenn man Alkohol hinzufügt. nun angeschossene Kreatin abgeschieden, und des noch in der Lösung vorhandene Kreatinin durch Chlorzink ausgefällt, so kann man durch erneuerte Behand-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXIII, 595.

<sup>2)</sup> Daselbst, LXXIV, 125.

ingen mit Ammoniak und Schwefelamitonium, Abaktriren des Schwefelzinks, Verdunsten der siltrirten Flüssigkeit und Vermischen derselben mit Alkohol noch
nehr Kreatin bekommen. Wenn das Kreatinin aus
seinen Verbindungen mit Salzsäure und Schwefelsäure
abgeschieden wird, so hat sich zwar auch ein wenig
Kreatin daraus gebildet, aber nur sehr unbedeutendHeintz glaubt, dass das Kreatin nicht fertig gebildet
im Harn vorkomme, sondern dass das, was man darses erhalte, auf Kosten des Kreatinins erst gebildet
worden sey.

Schlossberger<sup>1</sup>) hat dargelegt, dass Kreatin in dem Fleisch der Menschen enthalten ist, aber dagegen fand er keine Inosinsäure darin. Gregory hat auch keine Inosinsäure im Fleisch der Ochsen sinden können. Diese Säure ist also bis jetzt nur in dem Fleisch der Vögel gefunden worden.

Baumhauer<sup>2</sup>) hat einige Beobachtungen über die Muskelgewebe Zusammensetzung des Muskelgewebes der Fische mitgetheilt. Das Fleisch der Fische wurde auf das Genaueste von Haut und Knochen befreit, fein zerhackt und mit Wasser ausgezogen. Die Muskelfasern wurden dabei gallertartig, aber sie sinterten beim Erhitzen bis zu + 80 — 90° wieder zu Klumpen zusammen. Sie liessen dann beim Verbrennen viele Asche zurück, aber durch Behandlung der dabei erhaltenen sehr voluminösen und gallertartigen Masse mit Essigsäure und Auswaschen verminderte sich die Quantität der Asche. Nachdem das Muskelgewebe von Pleuronectes solia und Pleuronectes rhombus getrocknet, dann mit Alkohol und Aether behandelt, und nun bei + 120°

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVI, 80.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLIV, 506.

wieder getrockiet worden war, ergab die Analyse desselben folgende Resultate:

 Pleuronectes solis
 Pl. rhombus

 Kohlenstoff
 53,14
 —
 53,66
 53,20
 53,49
 53,69
 53,38
 53,21

 Wasserstoff
 6,99
 7,20
 7,26
 7,13
 7,16
 7,11
 7,08
 7,13

 Stickstoff
 15,49
 15,22
 —
 —
 —
 15,40
 15,26
 15,38

Das Muskelgewebe von Pleuronectes solia gab beim Verbrennen 1 und das von Pleuronectes rhombus 0,403 Procent Asche. Das auf die vorhin erwähnte Weise, aber nicht mit Essigsäure behandelte Muskelgewebe von Gadus Merlangus lieferte 1,47 Proc. Asche, und es enthielt nach einer Mittelzahl aus den Versuchen 1,25 Procent Schwesel, während es, wenn es auch mit Essigsäure behandelt worden war, nur 0,58 Procent Asche lieferte, und nach einer Mittelzahl 1,198 Procent Schwefel enthielt. Das gereinigte Muskelgewebe von Pleuronectes solia enthielt 0,84 Proc. Schwesel. Baumhauer hat die Lösung des so gereinigten Muskelgewebes in Essigseure in ihren Reactions-Verhältnissen gegen mehrere Säures und andere Reagentien untersucht.

Nach dem Auflösen in Kali und Wieder-Aussällen mit Essigsäure war dieses Muskelgewebe zusammen gesetzt aus:

	Pleuronectes	
•	solia	rhombus
Kohlenstoff	54,83	54,65
Wasserstoff	7,02	7,08
Stickstoff	-	14,71

Diese Zahlen bezeichnen das Mittel der Resultate von den Versuchen. Dieses Muskelgewebe des ersteren gab 0,403 Proc. und das des letzteren 0,432 Proc. Asche. — Bei der Prüfung eines solchen, d. h. mit Kali behandelten Praeparats von Gadus Merlangus wurden 1,061 und 0,883 Proc. Schwefel darin gefunden. Baum hauer hat auch mit der Lösung des
mit Kali behandelten Praeparats in Essigsäure Reactions- und einige andere Versuche, so wie auch
quantitative Bestimmungen angestellt.

Wöhler 1) hat die schon früher aufgestellte Ver- Castoreum.
muthung bestätigt, dass Carbolsäure im Castoreum
vorkomme. Ausserdem hat er im Castoreum sowohl
Sukin als auch Benzoesäure gefunden.

Ludwig<sup>2</sup>) hat den frischen Seidensaft untersucht, Seide-Flüssigwie er von der Seidenpuppe abgegeben wird. frisch aus der Puppe zur Zeit der Einspinnung genommene Seidenschlauch hat die Grösse eines Taubensederkiels, und schliesst eine bernsteingelbe, glas-\* artig durchsichtige, dicke und zähe Flüssigkeit ein. <sup>†</sup> Das damit kalt geschüttelte Wasser färbt sich kaum gelb, aber im Sieden löst sie sich fast vollständig darin auf. Die Lösung reagirt neutral, schäumt beim Aufkochen, aber es wird nichts daraus coagulirt. Die Flüssigkeit lässt nur eine unbedeutende Quantität Asche beim Verbrennen zurück. Lässt man die Lösung des Sastes in Wasser 36 Stunden lang in einem bedecklen Gefässe ruhig stehen, so erstarrt sie zu einer Gallert, die sich beim Erhitzen bis zum Sieden nicht wieder auflöst. Wird die Lösung in Wasser mit einigen Tropfen verdünnter Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure oder Essigsäure vermischt, so scheidet sich ein zähes Coagulum daraus ab, welches sich nicht in einem grösseren Zusatz von der Säure wieder auflöst. Setzt man aber gleich von Anfang an auf einmal mehr Säure zu, so bleibt das Gemisch klar und

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXVII, 360.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharm. LIV, 142.

dünnflüssig, aber es erstarrt dann doch nach einigen Stunden zu einer Gelee. Wird der Seidenschlauch mit concentrirter Salzsäure gekocht, so erhält man eine dunkel violette Lösung, wird aber vorher das Lösliche darin mit Wasser ausgezogen, so erhält man nur eine gelbe Flüssigkeit. Kaliumeisencyanür bewirkt weder in der Wasserlösung noch in der mit Essigsäure versetzten Flüssigkeit einen Niederschlag. Sublimat, Alaun, Kalkwasser, mit Salzsäure versetztes chlorigsaures Natron, so wie auch salpetersaures Silberoxyd geben keine Fällung. Ist das salpetersaure Silberoxyd sauer, so bildet sich ein zäher, im Lichte braunrother Niederschlag. Gerbsäure, Gallussäure, essigsaures Bleioxyd und schweselsaures Kupseroxyd geben gallertartige Niederschläge. Kocht man sie mit einigen Tropfen Kupferlösung und kaustischem Natron, so erhält man, gleichwie dieses mit Leim der Fall ist, eine violette Lösung, und es scheidet sich dabei weder Kupferoxyd noch Kupferoxydul ab. Kocht man sie mit kaustischem Natron, so wird kein Schwefelwasserstoff entwickelt, wenn man nachher Chlorwasserstoffsäure zusetzt.

Die Excremente des Seidenwurms sind grün und geben beim Trocknen 61 Procent Wasser ab. Die feuchten Excremente liefern beim Verbrennen 6,3 Procent Asche und sie enthalten 32,7 Proc. organischer Stoffe, von denen ungefähr 5 Procent von Wasser aufgelöst werden. Ludwig hat einige Reactions-Versuche mit der Lösung dieser löslichen Stoffe angestellt, wonach es scheinen will, dass sie den huminartigen Säuren verwandt sind. Die Asche besteht hauptsächlich aus kohlensaurem Kali, Chlorkalium, Kalk mit einer geringen Einmengung von phosphorsaurem Kalk, Talkerde und Schwefelsäure.

Chevreul¹) hat einige vergleichende technische Cochenille von Versuche angestellt, um das färbende Vermögen der Algerien.

Cochenille von Algerien mit dem der Cochenille von Zaccatilla zu vergleichen. Aus diesen Versuchen scheint zu folgen, dass die erstere nur 84 Procent von dem der letzteren besitzt.

Die durch Mulder's und Iljenko's Versuche bestätigte Vermuthung, dass Leucin und Aposepidin idensisch seyen, ist im Laufe dieses Jahrs vollkommen richtig gefunden worden durch die Versuche, welche sowohl Laurent und Gerhardt<sup>2</sup>) gemeinschaftlich, als auch Cahours<sup>5</sup>) darüber angestellt haben. Nach den jetzt mitgetheilten Analysen hat es sich jedoch herausgestellt, dass in der Formel für das Leucin eine geringe Correction gemacht werden muss. Diese betrifft den Gehalt an Wasserstoff, von dem dasselbe 1 Doppelatom mehr enthält, als bisher darin angenommen wurde. Die Formel dafür ist nämlich C<sup>12</sup>H<sup>15</sup>NO<sup>4</sup> = C<sup>12</sup>H<sup>10</sup>O<sup>4</sup> + NH<sup>5</sup>, indem die Analysen die folgenden Resultate gaben:

Laurent und

N

.

H

1

Gerhardt

Cahours

Leucin Aposepidin Leucin Berechnet

C18 54,6 55,19 55,04 54,86 55,10 55,12 54,79 54,96

H15 9,9 9,86 10,11 9,90 10,17 10,06 10,04 9,92

H — 10,63 10,85 — 10,89 — 10,68

O4 — — — — — 24,44.

Zu den von Cahours ausgeführten Analysen des Aposepidins ist dieser Körper für einige derselben aus seiner Verbindung mit Salpetersäure abgeschieden worden. Laurent und Gerhardt haben durch

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVI, 375.

<sup>2)</sup> Das. XXVII, 256. — Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 321.

<sup>3)</sup> Compt. rend. XXVII, 266.

Analysen bewiesen, dass salpetersaures Aposepidin und salpetersaures Leucin eine gleiche Zusammensetzung haben.

Die Verbindung des Leucins mit Salzsäure ist nach der Formel C¹²H¹OO⁴Am€l zusammengesetzt, und die mit Salpetersäure entspricht der Formel C¹²H¹OO⁴ÂmÅ. Mit salpetersaurer Kalkerde und Talkerde bildet das Leucin Verbindungen, welche nach den Formeln C¹²H¹OO⁴Ak + CaÑ und C¹²H¹OO⁴Ak + MgÑ zusammengesetzt sind, und mit salpetersaurem Silberoxyd soll ebenfalls eine krystallisirende Verbindung dargestellt werden können.

Sowohl Laurent und Gerhardt als auch Cahours machen auf den Zusammenhang aufmerksam, welcher zwischen Glycocoll, Sarkosin und Leucin stattfindet. In der Reihe

> C<sup>2</sup>H<sup>3</sup>NO<sup>4</sup> unbekannt C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>NO<sup>4</sup> Glycocoll C<sup>6</sup>H<sup>7</sup>NO<sup>4</sup> Sarkosin C<sup>8</sup>H<sup>9</sup>NO<sup>4</sup> unbekannt C<sup>10</sup>H<sup>11</sup>NO<sup>4</sup> unbekannt C<sup>12</sup>H<sup>15</sup>NO<sup>4</sup> Leucin

unterscheidet sich nämlich der folgende Körper nur durch 2CH von dem vorhergehenden. Da nun Liebig gezeigt hat, dass das Lencin beim Schmelzen mit Kali die Bildung von Valeriansäure veranlasst, so glauben sie, dass Sarkosin und Glycocoll bei einer ähnlichen Behandlung die Bildung von Essigsäure und Ameisensäure veranlassen müssten.

Cahours bemerkt ausserdem zwischen Leucin und Thialdin darin eine Analogie, dass der Sauerstoffgehalt in dem ersteren durch Schwefel in dem letzteren ersetzt ist, indem nämlich Leucin  $= C^{12}H^{15}NO^{4}$  und das Thialdin  $= C^{12}H^{15}NS^{4}$  ist.

# Jahres-Bericht

über

die Fortschritte

der

Chemie;

nach Berzelius' Tode

fortgesetzt von

L. Svanberg.

Eingereicht an die schwedische Akademie der Wissenschaften den 31. März 1850.

Dreissigster Jahrgang.

Tübingen,

Laupp'sche Buchhandlung. 1854.

• • • -• • •

### Inhalt.

## Unorganische Chemie.

Allaemeine	Elektrochemische Theorie	Seite
chemicala	Restimment des Assets and Assets	1
Parkältnissa	Bestimmung der Atomgewichtszahlen	2
er masimisse.	Siedepunkt organischer Verbindungen	4
	setzung und Krystallform	
	Isomorphe Verbindungen	7
<b>.</b>	Chemische Nomenklatur	9
Metalloide.	Sauerstoffgas, Bereitung desselben	u G
	0200	0
	Wasserstoffgas geht durch gewisse Metalle	5 6 8 8 13 13
	Stickgas, Bereitung desselben	10
	Gewicht der Atmosphäre	13
	Ammoniakgehalt in der Atmosphäre	14
	Kohlensäuregehalt in der Atmosphäre	14
	Stickoxydul	16
	Salpetersaure, wasserfreie	17 18
	Ammoniak	10
	Schwefel, Atomgewicht desselben	19
	Schwefelsäure, Bereitung derselben	20
	Procent-Tabelle für verdünnte Schwefelsäure	22
	Krystallisirte Schwefelsäure	22
	Schwefelstickstoff	25
	Phosphor, schwarzer	25
	Phosphormetalle	27
	Chlor, Atomgewicht desselben	28
	Zersetzung der Salzsäure im Sonnenlicht	31
	Zersetzung des Chlorphosphors	32
	Verbindungen des Phosphore mit Selsbildere	32
	Brom, specifische und latente Wärme desselben	35
	Bromwasserstoff und Jodwasserstoff	38
	Jod., Jodeyan darin	38
(	Fluor Apprisalantesmiskt danalkar	38
	Fluor, Aequivalentgewicht desselben	39

		Seile
	Ko hlensto ff	41
	Kohlensäure, Siedepunkt derselben	42 42 43 43
	Oxalsäure mit Salpetersäure	42
	Bor, Atomgewicht desselben	43
Metalle.	Oxyde, krystallisirte	43
	Kalium, specifische Wärme desselben	44
	Barium, Atomgewicht desselben	
	Lanthan und Didym, Atomgewichte derselben	47
	Tellur	45 47 50
	Arsenik ist nicht isomorph mit dem Schwesel	50
	Jodarsenik	
	Antimon. Schwefelantimon, Kermes minerale	51 52 52
	<b>*</b>	59
	Molybdän Tilan	54
	Platin	62
	Silber	64
	Kupfer	64
	Zinn, Atomgewicht desselben	65
	Blei	66
	Stickstoffbleioxyd existirt nicht	67
	Nickel	67
	Nickel und Kobalt, Bereitung derselben im Grossen	67
	Kobalt, Reinigung des Kobaltexyduls	68
	Eisen	69
	Uran, Bereitung im Grossen	69
Salze.	Doppelcyanüre .	70
	Analogie zwischen Sauerstoffsalzen und Schwefelsalzen	71 72 73 74 76 76 77 79 80
	Schwofligoaure Salze	72
	aPhosphorsaure Salzo	72
	αPhosphorsaures Natron	73
	"Phosphorsaures Lithion	74
	<sup>α</sup> Phosphoreaurer Baryt	76
	Saurer aphosphorsaurer Kalk	76
	αPhosphorsaure Thonerde	77
	αPhosphorsaures Manganoxydul	79
	βPhosphorsaure Doppelsalze	80
	<sup>e</sup> (Meta)Phosphorsäure	83
	(IV <i>Phosphoreaure</i> === Tetrametaphorphoreaure	93
	«VIPhosphorsäure == Hezametaphosphorsäute	95
	Borsaure Salze	96
	Kieselsaure Salzo	97
-	Selenigsaure Salze	98
	Parawolframsaure Salze	101
	Dreifach-chromsaures Kali	104
	Dithionigsaures Netron	105
	Chlorsaures Natron	105
	Sodafabrikation	106
	Glas	106
	Wolframsaures Natron	107
	Fluorcalcium	107

		Seite
	Arseniksaures Talkerde-Natron	107
	Kohlensaure Thonerde	108
	Schmelzfarben	108
	Kaliumeisencyanid mit Natriumeisencyanid	110
	Berlinerblau im Sonnenlichte	111
	Basisches Cyanblei	111
	Salpetrigsaures Bleioxyd	112
	Borsaures Bleioxyd	116
	Schweselsaures Kupseroxyd-Ammoniak	117
	Chromsaures Kupferoxyd-Kali	117
	Basisches Quecksilberchlorid	117
	Jodquecksilber  Solvetonen Overleillen bl	122
	Salpetersaures Quecksilberoxydul	123
	Amide des Quecksilbers	126
	Platincyanürverbindungen	127
	Oxalsaures Chromoxyd-Kali	130
	Chlorantimon	130
	Einwirkung von NaS auf SbCl <sup>5</sup>	131
Chemische	Scheidung von Nickel und Kobalt	133
Analyse.	Bestimmung des Antimons	133
•	Antimonoxyd	134
	Scheidung des Antimons von Zinn	134
	Scheidung des Antimons von Zinn und Arsenik	134
	Trennung des Antimonoxyds von Antimonsaure	135
	Bestimmung des Chroms	136
	Bestimmung des Arseniks	137
	Trennung des Arseniks von Zian	139
	Bestimmung des Arseniks durch schweslige Säure	140
	Bestimmung des Arseniks in medicolegaten Fällen	140
	Bestimmung der Phosphorsäure	143
	Scheidung der Phosphorsäure von Thonerde	147
	Bestimmung des Fluors	151
	Entdeckung von Jod und Brom.	154
	Bestimmung des Stickstoffs	155
	Salze des Baryts und Strontians vor dem Löthrohre	157
	Quantitative Bestimmung von Co, Ni, Cu, Pb und Bi	
	vor dem Löthrohre	158
	Verbrennung chlorhaltiger organischer Körper	159
	Bestimmung organischer Körper in reinem Wasser	159
	Abscheidung des Schweselwasserstoffs aus einer Lösung	
	Anwendung des Schwefelwasserstoffs bei Anglysen	161
	Anwendung des phosphorsauren Silberoxyds bei Analysen	
	Gas-Analysen	163
	Chemische Apparate	164
	Pflanzenchemie.	
	Einwirkung des phosphorsauren Kalks suf die Vegetation Kali und Natrou in Pflanzen	165 165

		Seite
	Versuche über die Erschöpfung des Bodens	166
Pflanzen-	Ameisensäure	168
säuren.	Bernsteinsäure, gebildet durch Gährung des äpfelsaus Kalks	en 169
	Bernsteinsäure bei der Aetherbereitung	171
	Succinimid. Bisuccinimid	171
	Boraxweinstein	174
	Traubensäure	178
	Elektrolyse der Essigsäure	178
	Milchsäure, Zersetzung derselben durch Chlor	182
	Destillationsproducte der Milcheäure	182
	Citraconsăure	184
	Buttersäure	185
	Valeriansaure	186
	Elektrolyse der Valeriansäure	186
	Valyl	186
	Ditetryl	189
	Destillation des benzoesauren Kalks	191
		192
	Benzophenon Pensophenon binitrée	193
	Benzophenon bin <del>itrée</del> Neuer Kohlenwasserstoff	193
_		194
	Benzoësalpetersaure Verbindungen	195
	Benzoesalpetersaures Aethyloxyd	195 195
	Benzoesulpetereaures Methyloxyd	196
	Nitrobenzamid	196
	Zersetzung der benzoesauren Salze durch Chlor	197
	Chlorniceinsäure	
	Chlorniceinsalpetersäure	199
	Chlornicen	200
	Nitrochlormioen	201
	Cblornicin-Ammeniak	202
	Paranicén	203
	Nitroparanicén	204
	Paranicin-Ammoniak	205
	Stickstoffhaltige Derivate von Benzin	206
	Nitrozzoxybenzid	207
	Nitroezobenzid	208
	Binitroazobenzid	209
	Diphenin	210
	Sticketoffheltige Derivate der Phanolsaure	211
	Binitrediphenamineäure	212
	Phenide	214
	Benzoessures Phonylexyd, Benzophenid	214
	Binitrobenzophenid	217
	Trinitrobenzophenid	217
	Chlorhydrophenid	218
	Rinitrochlorhydrophenid	219
	Fettsäure mit Salpetersäure gibt Brenzweinsäure	220
	Bassinsaure	221
	Chlorbassinsäure	<b>22</b> 3

Chi	Seite
Chinasăure Chinas	224
Chinon Danner Cabracall	225
Braunes Schwefelhydrochinen	225
Gelbes Schwefelhydrochinon	225
Rhomboedrisches Schweselwesserstoff-Hydrochinon	226
Prismatisches Schwefelwasserstoff-Hydrochinon	227
Einwirkung von Chlor auf Chinasaure	228
Chlorchinon	230
Bichlorchinon	233
Farbloses Bichlorbydrochinon	235
Violettes und gelbes Bichlorbydrochinon	<b>236</b>
Trichlorchinon	239
Farbloses und gelbes Trichlorhydrocbinos	240
Chlorhydroanil	242
Veränderung der Cassegerbeäure durch Kali	244
Nicht flüchtige Säuren in der Velerians	245
Caprylon	246
Trockne Destillation des camphersauren Kalks	247
Phorone	248
Porrisaure und ihre Derivate	249
Binwirkung des Chlors auf Anilsalpetersaure	250
Chlorpikrin	251
Einwirkung der Salpetersäure auf Aloe	251
Chrysinsaure ,	253
Grüne Chrysinsäure	255
Chrysaminsaures Ammoninmoxyd, Chrysamid	258
Aloetinsäure	261
Aloetinaminsaures Ammoniumoxyd, Aloetinamid	263
Hydrosloetinsäure	264
Aloeresinsaure	265
Chrysatinsäure	266
Chryjodin	266
Chrysindin-Ammoniumoxyd	268
Chrysindamid	269
Pfanzenbasen. Ueberchlorsaures Morphin	270
Prüfung des Opiums	270
Ueberchlorsaures Codein	271
Strychnin	271
Brucin	277
Oxydetion des Brucins	277
Chinin	278
Ueberchlorsaures Chinin	279
Chinoidin, &Chinin	280
Cinchonin, überchlorsaures	287
Bromeinchonin. Cinchonine bromée	288
Caffein	289
Amalinsaure	290
Blammoniak. Methylamin. Formylin	291
Cholestrophan == Nitrothein	293
Nikotin	294

#### IIIV

	•	<b>Jene</b>
	Nitroharmalidin	297
	Nitroharmalidin-Silberoxyd	297
	Hydrocyannitroharmalidin	298
	Coniin	299
	Metamorphosen-Producte von Anilin	305
	Contamid contamid Contamid contamilid Aniline	
	Carbamid-carbanilamid, Carbamid-carbanilid, Anilin-	305
	Harnstoff	308
	Carbanilamid. Carbanilid	•
	Carbamid - Nitronilamincarbamid. Carbamid - Nitrocarbanilid	311
	Carbanilamideaure, Carbanileaure	314
	Zersetzung des Cyananilins	315
	Oxamid-Oxamilemid	310
	Dicyanomelanilin, Metamorphosen desselben	318
	Melanilbioximid, Melanoximid, Oxamelanil	311
		320
	Anilocyansaure Molecilie kaise Eskiteen	32
	Melanilin beim Erhitzen	32
	Melanilbioximid beim Erhitzen	32
	Anilnitrile existiren nicht	32'
	Piperin	33
	Narkotin, Narkogenin	
	Furfurin, überchlorsaures	33
	Nitromesidin	33
	Flavin	333
	Crotonin	33(
	Neue von Wurtz und Hoffmann dargestellte Basen	33
	Elammoniak, Methylamin	340
	Bielammoniak, Acthylamin	348
	Quadrelammoniak, Diäthylamin	350
	Quintelammoniak, Amylamin, Valeramin	350
•		35
	Sexelammoniak, Triäthylamin	352
	Elanilammoniak, Methylanilin	35
	Bielanilammoniak, Aethylanilin	354
	Cyanbielanilammoniak, Cyanāthylanilin	354
	Trielanilammoniak, Methyläthylanilin	355
	Quadrelanilammoniak, Diäthylanilin	355
	Quintelanilammoniak, Amylanilin	356
	Septelanilammoniak, Amyläthylanilin	356
	Decelanilammoniak, Diamylanilin	
	Bielchloranilammoniak, Aethylchloranilin	356
	Rielnitronilaninammoniak Aethylnitranilin	357
	Darstellung der Basen durch Destillation, Fäulniss, Ko- chen mit Alkalien u. s. w.	357
		361
1. 1:0	Reactions-Verhältnisse der Alcaloide	361
	Zucker, Ausziehung desselben	362
Stoffe.	Zuckerprobe	365
	Honig	366
	Mannazucker, neue Art davon	366
	Schiesswolle u. s. w.	372
	Holz mit Salpetersäure, Künstliche Pektinsäure	J • #

Legumin   373   175		75 .	Seite
Fette		<b>Emulsin</b>	_
Pette	<b></b>	\	
Destillation des Rüböls   370	Felle.		
Bienenwschs   381     Bienenwschs   383     Melissin   384     Chlornels   385     Palmitineture   385     Melen   386     Sheabutter   386     Sheabutter   387     Fette Oele des Senfs   389     Ernkasture   389     Flüchtige Oele. Oxydation des Terpenthinöls   393     Terpen, Colophen   393     Terpen, Colophen   396     Gomarōl und Gomarharx   396     Gomarōl und Gomarharx   396     Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   397     Furfurol   398     Imperatoriaöl   398     Oenol (Mesidlol) und dessen Derivate   400     Schwefelcyanhenzoyl und dessen Zersetzung   404     Balsame mit Kalihydret   407     Styracia   409     Styron   410     Chlorstyracin   411     Chlorstyracin   411     Chlorstyracin   412     Chlorstyracin   415     Oel der Asa foetida   415     Gutta Percha   424     Asclepion   427     Ferbstefe. Krapp   428     Wongeky   Metamorphosen Producte des Indigo's   429     Flavindin   432     Gyrophorasure   434     Lecanora tartarea   436     Erythromannit   437     Peucedanin   438     Oxypeucedanin   438     Oxypeucedanin   438     Nitropeucedanin   436     Nitropeucedanin			
Beneauecas   383   383   Molissin   384   Molissin   384   Chlormelal   385   Palmittinsture   385   Palmittinsture   385   Melen   386   Sheabutter   387   Fette Oele des Senfs   389   Ernkasture   389   Ernkasture   389   Ernkasture   390   Gomarō und Gomarherz   396   Gomarō und Gomarherz   396   Gomarō und Gomarherz   396   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   397   Furfurol   398   Furfurol   398   Gomarō und Gomarherz   396   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   397   Furfurol   398   Oenol (Mesitflol) und dessen Derivate   400   Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404   407   407   409   407			
Melissinsiture			
Methesinsaure   384     Chlormels    385     Palmitinsaure   386     Melen   386     Sheabutter   387     Fette Oele des Senfs   389     Ernkassure   389     Ernkassure   389     Flächtige Oele. Oxydation des Terpenthinöls   392     Terpen, Colophen   394     Oel im Elemi   396     Gomaröl und Gomarharz   396     Gomaröl und Gomarharz   396     Rautenöl   397     Flüchtiges Oel in der Meerrettigwarzel   397     Furfurol   398     Imperatoriaöl   398     Oenol (Mesitilol) und dessen Derivate   400     Schwefeleyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404     Marze.   Balsame mit Kalihydrat   407     Styron   410     Styrolayd   411     Chloratyracin   411     Chloratyracin   411     Chloratyracin   411     Chloratyracin   415     Oel der Asa foetida   417     Gutta Percha   424     Asclepion   428     Ferbstoffe.   Krapp   428     Wongsky   429     Metamorphosen Producte des Indigo's   429     Flavindin   432     Gyrophorasure   434     Lecanora tartarea   436     Lecanora tartarea   436     Erythromannit   437     Peucedanin   438     Oxypeucedanin   438     Nitropeucedanin   438     Nitropeucedanin   438     Nitropeucedanin   438     Nitropeucedanin   438     Nitropeucedanin   440			
Chifornelar   385   Palmitinesure   385   Melen   386   Melen   386   386   389   Sheabutter   387   Fette Cole des Senfs   389   Ernkassare   389   Flüchtige Cole. Oxydation des Terpenthinöls   392   Terpin   393   Terpin   393   7   Terpin   396			
Melen			
Melen   Sheabutter   Sheabutt			
Sheabutter   Fette Oele des Senfs   389   Ernkasäare   389   Flüchtige Oele. Oxydation des Terpenthinöls   392   Terpin   393   Terpen, Colophen   396   Gomaröl und Gomarharz   396   Rautenöl   397   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   397   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   398   Oenol (Mesitifol) und dessen Derivate   400   398   Oenol (Mesitifol) und dessen Derivate   407   Styracin   409   Styracin   409   Styracin   410   Styracin   411   Chloratyracin   411   Chloratyracin   411   Chloratyracin   411   Chloratyracin   415   Oel der Asa foetida   417   Gutta Percha   428   Asclepion   427   Farbste fe. Krapp   428   Krapp   429   Krapp   428   Krapp   429   Krapp   428   Krapp   429   Krapp   428   Krapp   429   Krapp   429   Krapp   429   Krapp   428   Krapp   429   Kra			
Felic Otele des Senfs			
Flüchtige Oele. Oxydation des Terpenthinöls   392			
Terpin   393   Terpen   394   Oel im Elemi   396   Gomaröl und Gomarherz   396   Rautenöl   397   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   397   Furfurol   398   Oenol (Mesidiol) und dessen Derivate   400   Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404   405   Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404   407   Styracin   407   Styracin   407   Styracin   410   Styryloxyd   411   Chlorstyracin   411   Chlorstyracin   411   Telubakam   414   Copaivabalaam   415   Paracopaivaöl   415   Oel der Asa foetida   417   Gutta Percha   426   Asclepion   427   Farbsteffe   Krapp   428   Wongeky   429   Metamorphosen Producte des Indigo's   429   Flavindin   432   Gyrophorsäure   434   Lecanora tartarea   436   Erythromannit   436   Salpetersaurer Erythromannit   437   Peucedanin   438   Oxypeucedanin   440	m. I. o	Brnkasäure	
Terpen	ruchinge Ve	Le.Oxydation des Terpenthinöls	
Terpen, Colophen   394		Terpin	
Cel im Elemi   396   Gomaröl und Gomarharz   396   Rautenöl   397   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwarzel   397   Furfurol   398   Imperatoriaöl   398   Oenol (Mesitflol) und dessen Derivate   400   Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404   407   Styracin   407   Styracin   408   409   Styron   410   Styryloxyd   411   Chlorstyracin   411   Chlorstyracin   411   Chlorstymaetsäure   411   Telubalsam   415   Oel der Asa foetida   417   Gutta Percha   424   Asclepion   427   Farbstoffe.   Krapp   428   Wongsky   429   Wongsky   429   Wongsky   429   Klaumorphosen Producte des Indigo's   429   Flavindin   436   Gyrophora pustulata   436   Gyrophora pustulata   436   Erythromannit   436   Salpetersaurer Erythromannit   437   Peucedanin   0xypeucedanin   0xypeucedanin   438   439   Nitropeucedanin   439   Nitropeucedanin   430   Nitropeucedanin   440			_
Rautenöl   396   397   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   397   Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel   398   3		Oel im Elemi	
Rautenöl   397		Gomaröl und Gomarharz	
Fluchtiges Oel in der Meerrettigwerzel   397   Furfurol   398   Imperatoriaöl   398   Oenol (Mesitifol) und dessen Derivate   400   Schweselcyanbenzoyl und dessen Zersetsung   404   407   Styracin   409   Styron   410   Styryloxyd   411   Chlorstyracin   411   Chlorstyracin   411   Chlorstyracin   411   Chlorximmetsäure   411   Tolubaleam   415   Oel der Asa foetida   417   Gutta Percha   424   Asclepion   427   Farbstoffe. Krapp   428   Wongsky   429   Metamorphosen Producte des Indigo's   429   Flavindin   432   Gyrophora pustulata   433   Gyrophorsäure   434   436   Erythromannit   436   Salpetersaurer Erythromannit   437   Peucedanin   438   Oxypeucedanin   438   Oxypeucedanin   439   Nitropeucedanin   440			_
Furfurol Jayas Jay		Flüchtiges Oel in der Meerrettigwurzel	_
Imperatoriaö   398   Oenol (Mesitifol) und dessen Derivate   400   Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404   407   81   407   81   407   81   407   81   407   81   407   81   407   81   407   81   410   81   410   81   411   81   81   81   81   81   8		Furfurol	_
Oenol (Mesitilol) und dessen Derivate   400     Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404     Harze: Balsame mit Kalihydrat   407     Styracin   409     Styron   410     Styryloxyd   411     Chlorstyracin   411     Chlorzimmetsäure   411     Telebalsam   414     Copaivabalsam   415     Paracopaivaöl   415     Oel der Asa foetida   417     Gutta Percha   424     Asclepion   427     Farbsteffe: Krapp   428     Wongeky   429     Metamorphosen Producte des Indigo's   429     Flavindin   432     Gyrophora pustulata   433     Gyrophorsäure   434     Lecanora tartarea   436     Erythromannit   436     Salpetersaurer Erythromannit   437     Peucedanin   438     Oxypeucedanin   439     Nitropeucedanin   440			_
Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung   404     Balsame mit Kalihydrat   407     Styracin   409     Styron   410     Styryloxyd   411     Chlorstyracin   411     Chlorzimmetsäure   411     Telubalsam   415     Paracopaivaöl   415     Oel der Asa foetida   417     Gutta Percha   424     Asclepion   427     Farbstoffe.   Krapp   428     Wongsky   429     Metamorphosen Producte des Indigo's   429     Flavindin   432     Gyrophora pustulata   433     Gyrophorsäure   434     Lecanora tartarea   436     Erythromannit   436     Salpetersaurer Erythromannit   437     Peucedanin   439     Nitropeucedanin   440		Oenol (Mesitilol) und dessen Derivate	_
Batsame mit Kalibydrat   407   Styracin   409   Styron   410   Styryloxyd   411   Chlorstyracin   411   Chlorstyracin   411   Telubaleam   414   Copaivabalsam   415   Paracopaivaöl   415   Oel der Asa foetida   417   Gutta Percha   424   Asclepion   427   Farèstoffe. Krapp   428   Wongsky   429   Metamorphosen Producte des Indigo's   429   Flavindin   432   Gyrophora pustulata   433   Gyrophorsäure   434   Lecanora tartarea   436   Erythromannit   436   Salpetersaurer Erythromannit   437   Peucedanin   438   Oxypeucedanin   439   Nitropeucedanin   440	_	Schwefelcyanbenzoyl und dessen Zersetzung	
Styracin   409   Styron   410   Styryloxyd   411   Chlorstyracin   411   Chlorzimmetsäure   411   Telubalsam   414   Copaivabalsam   415   Paracopaivaöl   415   Oel der Asa foetida   417   Gutta Percha   424   Asclepion   427   Krapp   428   Wongeky   429   Metamorphosen Producte des Indigo's   429   Flavindin   432   Gyrophora pustulata   433   Gyrophorsäure   434   Lecanora tartarea   436   Erythromannit   436   Salpetersaurer Erythromannit   437   Peucedanin   438   Oxypeucedanin   439   Nitropeucedanin   440	Harze.	Balsame mit Kalihydrat	
Styron   Styryloxyd   411   Chlorstyracin   411   Chlorstyracin   411   Chlorzimmetsäure   411   Telubaleam   414   Copaivabalsam   415   Paracopaivaöl   415   Oel der Asa foetida   417   Gutta Percha   424   Asclepion   427   Farbstoffe. Krapp   428   Wongsky   429   Metamorphosen Producte des Indigo's   429   Flavindin   432   Gyrophora pustulata   433   Gyrophorsäure   434   Lecanora tartarea   436   Erythromannit   436   Salpetersaurer Erythromannit   437   Peucedanin   438   Oxypeucedanin   439   Nitropeucedanin   440			
Styryloxyd Chlorstyracin Chlorstyracin Chlorximmetsäure 411 Tolubalsam 414 Copaivabalsam 415 Paracopaivaöl Oel der Asa foetida Gutta Percha Asclepion 427 Farbstoffe. Krapp Wongsky Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin Nitropeucedanin 411 411 411 411 411 411 411 411 411 41		Styron	
Chlorstyracin Chlorzimmetsäure 411 Telubalsam Copaivabalsam Paracopaivaöl Oel der Asa foetida Gutta Percha Asclepion 427 Farbstoffe. Krapp Wongsky Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea 436 Erythromannit 531petersaurer Erythromannit 747 Peucedanin 748 Oxypeucedanin Nitropeucedanin Nitropeucedanin 440		Styryloxyd .	_
Chlorzimmetsäure Telubaleam Copaivabalsam Paracopaivaöl Oel der Asa foetida Gutta Percha Asclepion Asclepion Asclepion Farbsteffe. Krapp Wongsky Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Lecanora tartarea Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin A11 A12 A15 A15 A16 A17 A28 A29 A36 A37 A38 A38 A39 A10 A19		Chlorstyracin	
Tolubalsam		Chlorzimmetsäure	_
Copaivabalsam			
Paracopaivaöl		Copaivabalsam	
Oel der Asa foetida         417           Gutta Percha         424           Asclepion         427           Farbstoffe.         Krapp         428           Wongsky         429           Metamorphosen Producte des Indigo's         429           Flavindin         432           Gyrophora pustulata         433           Gyrophorsäure         434           Lecanora tartarea         436           Erythromannit         436           Salpetersaurer Erythromannit         437           Peucedanin         438           Oxypeucedanin         439           Nitropeucedanin         440		Paracopaivaöl	
Farbstoffe. Gutta Percha Asclepion  Krapp Wongsky Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin Nitropeucedanin 424 428 429 429 429 429 429 430 430 430 431 432 433 434 435 436 437 437 438 439 840		Oel der Asa foetida	
Farbstoffe. Krapp Wongsky Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin Nitropeucedanin 428 429 429 429 429 430 430		Gutta Percha	
Farbstoffe. Krapp Wongsky Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Lecanora tartarea Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin Nitropeucedanin 428 429 429 429 429 429 432 433 433 433 434 435 436 437		Asclepion	_
Wongsky Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Lecanora tartarea Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin 429 429 429 429 429 429 432 433 433 433 434 435 436 437 438 438 439 Nitropeucedanin 439	Farbstoffe.		
Metamorphosen Producte des Indigo's Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Lecanora tartarea Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin A29 A29 A32 A33 A33 A34 A34 A35 A36 A37 A38 A38 A39 A39 A10	-	Wongsky	
Flavindin Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea Lecanora tartarea 436 Erythromannit 437 Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin 439 Nitropeucedanin		Metamorphosen Producte des Indigo's	
Gyrophora pustulata Gyrophorsäure Lecanora tartarea 436 Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin 438			
Gyrophorsäure Lecanora tartarea 436 Erythromannit 436 Salpetersaurer Erythromannit 437 Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin 439		Gyrophora pustulata	
Lecanora tartarea  Erythromannit  Salpetersaurer Erythromannit  Peucedanin  Oxypeucedanin  Nitropeucedanin  436  436  437  437  438  439  Nitropeucedanin  440			
Erythromannit Salpetersaurer Erythromannit 437 Peucedanin Oxypeucedanin Nitropeucedanin 440			
Salpetersaurer Erythromannit 437 Peucedanin 438 Oxypeucedanin 439 Nitropeucedanin 440			
Peucedanin Oxypeucedanin A39 Nitropeucedanin 440			
Oxypeucedanin 439 Nitropeucedanin 440		Peucedanin	
Nitropeucedanin 440			
	•	Columbia	441

		Seile
•	Berberin	442
	Columbosäure	44
	Pelosin	44
	Pellutein	44
	Kartoffelkrankheit	44
	Maulbeerblätter	44
	Githagin	44
	Santonin	44
	Caffee	45
	Saamen von Hedera Helix	45
Gährung.		45
	Alkohol	45
	Wein	45
	Branntwein aus Vogelbeersaft	45 45 45
	Alkoholate	45
	Aether. Erklärung der Bildung desselben	45
	Apparat zur Bereitung des Asthers	45
	Aethyl. Isolirung desselben	45
	Jodathyl	45
	Zinkmethyl	46
	Phosphorsaures Aethyloxyd, Biätherphosphorsäure	46
	Bichlorspirsaures Aethyloxyd	468
	Binitrospirsaures Aethyloxyd	460
	Einwirkung von Ammoniak auf Aethyl - bioxysulfocar-	•
	bonat	469
	Xanthogenamid	473
	Brommethyl	473 478 479 479 480
	Amyl-Alkohol im Glühen. Metaceton	47
	Amyläther mit Chlor	479
	Amylrhodanür	480
	Amyldithionsäure. Amylolschwefelsäure	481
	Kohlensaures Amyloxyd. Kohlenacichlorid-kehlensau-	ı
	res Amyloxyd	484
	Carbaminsaures Amyloxyd. Amylurethan	485
	Braunkohle. Wachs darin	487
	Erdharz. Foresinsäure	487
	Schieferöl. Kohlenwasserstoff darin	488
	Steinkohlenöl	489
	Benzol, Toluol, Cumol und Cymol im Steinkohlenöl	490
	Naphtalinverbindungen	491
	Thionaphtalinsäure	492
	Sulfonaphtalinsäure	492
	Bromsulfonaphtalinsäure	493
	Trichlorsulfonaphtalinsäure	494
	Anisol und dessen Derivate	496
	Nitranisol	497
	Anisidin	497
	Nitranisidin	498
	Benznitranisidinamid	500
	Cinnanitronisidinamid	501

		Seite
	Binitronisidin	501
	Chrysanissäure	502
	Sulfanisolid	505
	Phenetol. Salithol	506
	Binitrophenetol. Binitrosalithol	507
	Nitrophenetidin	<b>508</b>
	Einwirkung der Salpeter-Schwefelsäure auf organische	
	Körper	<b>509</b>
	Binitrogaultheriasäure	509
	Binitrospirsäure	511
	Binitranisol	515
	Phanolsalpetersäure	516
	Trinitranisol	517
	Pikranissaure	518
	Binitrobenzoesäure	519
	Nitrocuminsaure	521
	Binitrocuminsaure	522
	Pteleyloxyd, salpetrigsaures	<b>523</b>
Analysen	von Pflanzen - und Thierstoffen auf ihre unorganischen	
	Bestandtheile	523
	Thierchemie.	
	Chemische Statik des menschlichen Körpers	525
	Chemische Statik der Schaafe	532
	Werth der Nahrungsstoffe	532
	Nährungsversuche mit dem Stieglitz	533
	Statische Versuche von Millon	533
	Asche von gewissen Thierstoffen	534
	Binfluss des Sauerstoffs u. s. w. auf den thierischen Or-	
	ganismus	534
	Reaction auf Proteinverbindungen	534
	Einwirkung von Zucker und Schwefelsäure auf organi-	
	sche Stoffe	535
	Xanthoproteinsäure	536
	Allotropie der Proteinkörper	537
Blut.	Blut-Quantität in Thieren	537
	Weisses Blut	538
	Chloroform im Blut zu entdecken	538
	Respiration	538
	Verdauungsprocess	541
	Pankreassaft	542
Galle.	Ochsengalle	543
	Cholonsaure	544
	Fäulnissproducte der Ochsengalle	546
	Fischgalle	547
	Hundegalle	549
	Schaafgalle	<b>55</b> 0
	Schweinegalle	<b>550</b>
	Eigenthümliche Base in der Schweinegalle	553

#### XII

	Seit
Gänsegalle	55
Cherocholinsäure	55
Cholesterin	55
Gallensteine	55
Allantoin	55
Hippursäure im Ochsenblut	556
Phosphorsaures Natron-Ammoniumoxyd im Guano	559
Guanin in Spinnen-Excrementen	559
Zusammensetzung der Knochen	55 <b>5</b>
Unorganische Stoffe im Fleisch	561
Flüchtige Säuren im Fleisch	561
Arterienhaut .	
Muskeln in Fett verwandelt	561
Zucker im Eiweiss	564
	565
Milch, Gehalt an festen Stoffen Mit Blot comischte Milch	565
Mit Blut gemischte Milch	566
Milchzucker in der Milch	566
Casein Pilita Pi	567
Binwirkung von Kali auf Casein, Fibrin und Albumin	<b>568</b>
Einwirkung von Salzsäure und Schweselsäure auf Ca-	
sein, Fibrin und Albumin	570
Fäulnissproducte von Casein, Pibrin und Albumin	571
Identität des Fibrins im Thier – und Pflanzenreiche	573
Valoriansäure-Aldehyd	576
Zusammensetzung des Ochsenhorns und Verhalten des-	
selben gegen Šchwefelsäure	577
Oxydation organischer Körper	579
Lanain	502

#### Unorganische Chemie.

Becquerel 1) hat in einer etwas kritischen Ab-Elektrochemihandlung über die elektrochemische Theorie seine sche Theorie Ansichten von dieser vorgelegt. In der vorangeschicklen Geschichte der Entstehung dieser Theorie begeht er jedoch den Fehler, dass er Berzelius bloss das Verdienst einräumt, nur eine Idee weiter verfolgt und in die Wissenschaft eingeführt zu haben, welche zuerst von Davy ausgesprochen worden sey, weil er es dabei unbeachtet gelassen hat, dass der Grundgedanke dazu von Berzelius schon in seiner "Abhandlung über den Galvanismus, Stockholm 1802," aufgestellt wor-Gestützt auf spätere Aeusserungen von Berzelius stellt er dann die Ansicht auf, dass die ldeen desselben über die katalytische Kraft mit denen desselben über die elektrochemische Theorie in einem solchen Zusammenhange ständen, dass Berzelius diese gewiss nicht für die seinige würde erkennen wollen, am allerwenigsten nicht, nachdem die Beiträge, welche in den letzteren Jahren im Bereiche der Electricität für sie gewonnen worden sind, hinzugekommen seyen. Becquerel schliesst mit der Bemerkung: "dass ihm kein einziger Versuch bekannt sey, welcher zu der

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 5.

Annahme berechtige, dass die Atome einen präexistirenden elektrischen Zustand besässen, welcher die chemische Wirksamkeit derselben verursache, und dass dieser Zustand noch weniger als in einer Polarität bestehend angesehen werden könne, durch welche die chemischen Wirkungen hervorgerufen würden. Im Uebrigen ist die Abhandlung von der Art, dass kein Auszug daraus gemacht werden kann.

Bestimmung

Einbrodt 1) hat die Unrichtigkeiten darzulegen der Atomge- gesucht, welche dadurch entstehen, dass man bei der Bestimmung der Atomgewichte die Zahlen der einzelnen Versuche berechnet und aus den so erhaltenen Zahlen ein Mittel nimmt, aber die Zahlen verwirst, welche etwas mehr davon abweichen. Er hält & dagegen für richtiger, dass man zuerst die procentische Zusammensetzung der analysirten Körper berechnet, und aus dieser dann erst das Atomgewicht ableitet. Die von ihm angeführten Beispiele betreffen die Berechnungen der Atomgewichte für Stickstoff und für Blei. Auf den Grund der Versuche von Berzelius berechnet Einbrodt das Atomgewicht des Bleis auf diese Weise zu 1294,224, während Berzelius diese Zahl zu 1294,645 berechnet hat.

> In einer Abhandlung, welche sich mit Correctionen für die Berechnungsweise der Atomgewichte von Körpern heschäftigt, hätte man erwarten sollen, dass alle damit verbundenen und bekannten Umstände berücksichtigt worden seyen; da aber Einbrodt weder Correctionen über die gemachten Wägungen für den lustleeren Raum noch über das Stimmrecht der gewogenen Körper nach ihren ungleichen absoluten Quantitäten u. s. w. in Betracht gezogen hat, so scheint

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pherm. LXX, 281.

es mir, dass der von ihm mitgetheilte Beitrag zu der Atomtheorie nicht dem entspricht, was man jetzt zu erwarten berechtigt ist. Ausserdem sind die Correctionen, welche nach allen diesen Ursachen und Einfüssen gemacht werden können, von geringerer Bedeutung im Vergleich zu denen, welche man gewöhnlich an den Methoden machen kann, die zur Bestimmung der Atomzahl angewandt werden. Soll ein Atomgewicht mit änsserster Genauigkeit bestimmt werden, so muss dieses, so weit wie möglich und so weit Methoden ausgedacht werden können, nach zwei gaten und in sofern verschiedenen Methoden geschehen, dass, wenn man die Ursachen der Fehler aufsucht und bei der einen Methode es wahrscheinlich findet, dass sie eine höhere Zahl als die wahre giebt, die zweite Methode vielmehr die Wahrscheinlichkeit einschliesst, dass sie eine niedrigere Zahl liefert. Soll z. B. das Atomgewicht eines Metalls, bestimmt werden, welches beim Behandeln mit Salpetersaure ein Oxyd bildet, das durch Wasserstoffgas wieder zu Metall reducirt werden kann, so hat man in mehreren Fällen (aus Gründen, welche ich jedoch hier nicht anführen zu müssen glaube) bei der Oxydation eine Zahl zu erwarten, die wahrscheinlich höher als die wahre ist, wogegen bei der Reduction ein umgekehrtes Resultat erhalten wird. Die Correction, welche also erhalten wird, ist häufigst von einem grösseren Einfluss, wie die, welche durch Einbrodt's Berechnungsweise gewonnen wird. Allerdings giebt es wenige Fälle, wo solche sich einander wechselseitig controlirende Methoden ausgedacht werden können, aber es sind doch einige möglich, und deshalb muss dem Aufsuchen solcher Methoden um so viel mehr Ausmerksamkeit geschenkt werden.

Siedepunkt Verbindungen.

In Bezug auf die von Pierre 1) ausgeführten Grganischer Versuche über die Siedepunkte, specifischen Gewichte, Ausdehnungen u. s. w. gewisser chemischer Verbindungen hat Miller<sup>2</sup>) zu erforschen gesucht, ob das von Kopp aufgestellte Gesetz, nach welchem sich der Siedepunkt organischer Verbindungen für jedes darin eintretende Atom von C2H2 um 19C erhöhen soll, richtig ist, und er ist dabei zu einem verneinenden Resultat gekommen. Ausser der Berechnung von Aequivalent-Volumen einiger Verbindungen legt Miller auch noch gewisse andere Vergleichungen zwischen den erhaltenen Zahlen vor, worauf ich jedoch hier nur hinweisen kann, da von ihm noch keine allgemeine Schlüsse daraus haben gezogen werden können.

Laurent<sup>5</sup>) hat in einigen seiner Abhandlungen Nomenclatur für die Bezie-einige neue Benennungen in die Wissenschaft eingehungen zwischen Zusam-führt, anderen bisher gebräuchlichen eine andere Bemensetzung und deutung gegeben, als sie bisher hatten, so dass man Krystallform. bei der Anwendung dieser Worte einen genauen Unterschied machen muss, ob' sie von Laurent oder anderen französischen Chemikern gebraucht von worden sind. Ich will daher hier seine Definitionen anführen.

> Unter Dimorphismus und Isodimorphismus versteht Laurent zwei einander sehr nahe verwandte Formen, ungeachtet diese zwei verschiedenen Krystallsystemen angehören. Wenn zwei verschiedene Körper von analoger Zusammensetzung, z. B. C<sup>20</sup>H<sup>3</sup> +

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVIII, 1.

<sup>2)</sup> Chem. Soc. An. J. I, 363.

<sup>3)</sup> Revue scientif. XXXIV. (Gerhardt, Compt. rend., 1849. p. 270).

Cl\*, C20H7Cl + Cl\*, C20H5Br5 + Br4, in ungleichen Systemen krystallisiren, während sie doch eine gewisse Verwandtschaft mit einander haben, so nennt er sie paramorph. Wenn analog zusammengesetzte Körper in Formen krystallisiren, welche mehrere gleiche Winkel haben, während andere Winkel davon verschieden sind, mögen die Formen einerlei oder verschiedenen Krystalisystemen angehören, so nennt er diese Körper hemimorph. Isomeromorphismus 1) findet dagegen, so weit ich es aufzusassen vermag, zwischen verschiedenen chemischen Zusammensetzungen statt, wenn die Atome ungeachtet ihrer ungleichen ohemischen Natur solche Verbindungen eingehen, worin ihre Anzahl gleich gross ist und die Verbindungsart eine analoge Natur beibehält.

Indem H. Rose<sup>2</sup>) an die bewiesene Thatsache Isomorphe erimnert, dass Éu, Ág und Pb im Mineralreiche nicht Verbindungen. allein isomorph sondern auch isodimorph sind, bemerkt er den sonderbaren Umstand, dass NaÑ und Ág³Sb in der Form des Kalkspaths krystallisiren, während KÑ und (Ću + 2Pb)⁵Sb in der des Arragonits anschiessen. Rose⁵) hat ferner die Metalle untersucht, welche in dem rhomboedrischen System krystallisiren, und er hat gezeigt, dass dahin Osmium, Iridium, Arsenik, Tellur, Antimon, Wismuth und Palladium gehören. Da Iridium und wahrscheinlich auch Palladium dimorph sind, so vermuthet Rose, dass alle übrigen Metalle, sowohl rhomboedrische als octaedrische, isodimorph sind. Zugleich weist er

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV (Gerhardt, Compt. rend. 1849, p. 308).

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 291.

<sup>3)</sup> Das. LXXVII, 143.

auf die Uebereinstimmung in der Form hin, welche zwischen den rhomboodrischen Metallen und den Oxyden stattfindet, welche aus 2 Atemen Badical und 3 Atomen Sauerstoff bestehen, als Corund u. s. w.

Chemische Nomenklatur.

Reinsch 1) hat in Bezug auf eine von Wittstein 3 herausgegebene kleine Schrift seine Ansichten über die gegenwärtige chemische Nomenclatur mitgetheilt und er hat darin gewisse Veränderungen gemacht, welche seiner Meinung nach angenommen werden müssen. Er verwirst Laurents Nomenclatur für die Verbindungen, worin, wie z. B. im Naphtalin, ein Theil des Wasserstoffs, wie man dies nennt, gegen Chlor ausgewechselt worden ist, und für weiche Laurent durch Veränderung des Vokals in der Endsilbe die eigenthümlichen Namen Chloronaphtalas, Chloronaphtales, Chloronaphtalis, Chloronaphtalos und Chloronaphtalus bildet, und er schlägt dafür die Namen Chloronaphtein, Chloronaphtzwei, Chloronaphtdrei, Chloronaphtvier u. s. w. vor, je nachdem mehrere Doppelatome Wasserstoff darin gegen Chlor ausgewechselt worden sind. Anstatt der von Wittstein vorgeschlagenen Endigungen Oxad für die nach der Formel R2O zusammengesetzten Oxyde, Oxed für die nach der Formel RO, Oxeid für die = R2O3, Oxid für die = RO<sup>2</sup>, Oxod für die = RO<sup>5</sup> und Oxud für die = RO4, schlägt Reinsch folgende Namen vor: Oxur für R2O, Oxid für RO, Oxurid für R2O3, Oxydid für RO2; aber für RO5 und RO4 sollen die bisher gebräuchlichen Namen bleiben. Die von Berzelius

<sup>1)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. XVIII, 312.

<sup>2)</sup> Die chemische Nomenklatur von dem gegenwärtigen Standpunkte der Wissenschaft aus beurtheilt, nebst Vorschlägen zu einer möglichst einfachen und consequenten Durchführung derselben. München 1849.

für die Säurestusen des Schwesels vorgeschlagenen Namen: dithionige Säure, Pentathionsäure, Tetrathionsäure, schwesige Säure, Dithionsäure und Schweselsäure sollen in  $\frac{2}{5}$ ,  $\frac{1}{5}$ ,  $\frac{1}{5}$ ,  $\frac{1}{5}$ , und  $\frac{1}{8}$  Schweselsäure verändert werden, worin die Zähler die Anzahl von Schweselatomen und der Nenner die Anzahl von Sauerstossatomen darin ausdrückt. Dann schlägt Reinsch vor, den Namen Ammoniak mit Ammon zu vertauschen, und anstatt Kali, Natron, Kalkerde, Baryterde u. s. w. die Namen Kaleid, Natriid, Calcid, Baryid einzusühren. In Betress der organischen Verbindungsten erwähnt er nur wenig.

Brieger 1) hat ebenfalls einige seiner, die chemische Nomenclatur betreffenden Ideen mitgetheilt. Er missbilligt, gleich wie die meisten Chemiker, die von Gmelin gewählten Namen, als Kwakke für Hg, Krame für Cr, Ranse für U...., Patan – Ejafen für KČ<sup>2</sup>, Atolan–Talmin–Ojafin–Weso für NH<sup>4</sup>S + ÄlS<sup>5</sup> + 24H, u. s. w., aber er behandelt diesen Gegenstand nicht auf vollständigere Weise.

Man kann allerdings nur anerkennen, dass die Aufstellung einer zweckmässigen und consequenten Nomenclatur für die Chemie einen hohen Werth haben würde, aber man wird bei einem genaueren Nachdenken auch finden, dass eine solche schwieriger durchzuführen ist, als es beim Beginn scheinen möchte, hauptsächlich aus dem Grunde, dass man auf der einen Seite nicht vermeiden kann, den herrschenden theoretischen Ansichten dabei ein Stimmrecht zu gestatten, und weil auf der anderen Seite gerade diese dem Umstande ausgesetzt sind, dass sie in Folge genauerer und umfassenderer Untersuchungen in ihrer

<sup>1)</sup> Jahrb. für pract. Chem. XIX, 29.

innersten Bedeutung verändert werden müssen. Fügt man hier noch den Umstand hinzu, dass dabei eine gewisse Gleichheit für die verschiedenen Sprachen erstrebt werden muss, so vermehrt sich die Schwierigkeit so bedeutend, dass man hier, gleichwie in anderen Fällen, die Hoffnung aufgeben muss, mit einem Male gewaltsam zum Zweck zu gelangen, sondern vielmehr sich mit der Aussicht begungen, dass man dabei, wie wenigstens in anderen Sachen, Schritt vor Schritt zu immer besseren kommen werde.

Bereitung des

Poggendorff 1) und Chevreul 2) haben die Be-Sauerstoffgases obachtung gemacht, dass eine geringe Menge von Chlor in dem Sauerstoffgas eingemengt enthalten ist, welches durch Erhitzen des chlorsauren Kali's mit Braunstein oder Kupferoxyd entwickelt wird. Vogel<sup>5</sup>} hat bei der Anwendung von blossem chlorsaurem Kali dieselbe Bemerkung gemacht, und er vermuthet, dass das freigewordene Chlor von vorhandenem chlorigsaurem Kali herrührt, weshalb er empfiehlt, zur Darstellung von reinem Sauerstoffgas aus chlorsaurem Kali das anzuwendende Salz durch eine wiederholte Umkrystallisirung davon zu reinigen, und ausserdem das Gas vor dem Auffangen durch eine Lösung von Kali zu leiten.

Ozon.

Schönbein<sup>4</sup>) hat das Ozon in seinen chemischen Verhältnissen mit Bleisuperoxyd verglichen, und gefunden, dass beide, wenn man sie mit organischen Farbstoffen und Wasser oder Alkohol schüttelt, die Farbstoffe zerstören, dass aber die Flüssigkeit, wenn

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVII, 17.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXIX, 296.

<sup>3)</sup> Buchn. Repert. III, 145.

<sup>4)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 162.

der Versuch mit Bleisuperoxyd geschieht, etwas Bleioxyd aufgelöst enthält. Das Ozon wird leicht durch Schütteln mit Kohle zerstört, und in gleicher Zeit wird auch Bleisuperoxyd darch diese zu Bleioxyd reducirt. Metallisches Zinn und Blei werden in Oxyde und Arsenik in Arseniksäure verwandelt, man sie in Wasser mit Ozon oder Bleisuperoxyd schättelt, wobei, wenn man Blei und Bleisuperexyd anwendet, das auf doppelte Weise gebildete Bleioxyd sich mit Wasser zu einem krystallinischen und seideglänzenden Hydrat vereinigt. Durch hinreichend fortgesetztes Schütteln kann das Bleisuperoxyd vellkommen zu Oxyd reducirt werden, und das beste Mittel, um die völlige Reduction desselben zu erfahren, ist Guajac-Tinctur, welche, wenn noch unzersetztes Bleisuperoxyd vorhanden ist, eine blaue Farhe Arsenik und arsenige Säure geben mit annimmt. Ozon Arseniksäure, während sie bei der Behandlung mit Bleisuperoxyd basisches arseniksaures Bleioxyd liefern. Gleichwie es mit Ozon der Fall ist bekommt man auch Uebermangansäure aus Mangansuperoxyd, wenn man dieses mit Bleisuperoxyd und verdünnter Schweselsaure oder Salpetersaure behandelt. Aber da die wasserhaltige Uebermangansäure nach Schönbein  $= 2MnO^2 + 3HO^2$ , das Salpetersäurehydrat  $= NO^4$  $+ HO^2$ , das Schwefelsäurehydrat =  $SO^2 + HO^2$ , das salpetersaure Bleioxyd =  $PbO^2 + NO^4$  und das schwefelsaure Bleioxyd  $\Rightarrow$  PbO<sup>2</sup> + SO<sup>2</sup> ist, so nimmt er an, dass sich 2MnO<sup>2</sup> + 3PbO<sup>2</sup> umsetzen mit  $3(NO^4 + HO^2)$  oder mit  $3(SO^2 + HO^2)$ , um  $2MnO^2$ + 3HO<sup>2</sup> und ausserdem 3(PbO<sup>2</sup> + NO<sup>4</sup>) oder 3(PbO<sup>2</sup> + SO2) zu bilden, während dagegen die Erklärungen nach anderen theoretischen Ansichten darin bestehen, dass sich das Bleisuperoxyd zu Bleioxyd reducirt,

und dass der daraus austretende Sauerstoff Uebermangansäure mit dem Mangansuperoxyd hervorbringt. Behandelt man Bleisuperoxyd in der Wärme mit einem Ueberschuss von der Lösung von Manganchlorür oder von salpetersaurem Manganoxydul, so scheidet sich ein schwarzbraunes Pulver ab, welches mit Salzsäure reichlich Chlor entwickelt, und welches sowohl Mangan als auch Biei enthält, welche beiden Metalle aber in Betreff ihrer relativen Quantität so variiren können, dass Schönbein der Meinung ist, die Verbindung könne sowohl MnO<sup>2</sup> + PbO<sup>2</sup>, d. h. mangansaures Bleioxyd als auch 2MnO2 + 3PbO3, d. h. dem Uebermangansäurehydrat entsprechend zusammengesetzt seyn. Ozon und Bleisuperoxyd können die Oxydulsalze von Eisen und von Zinn in Oxydsalze verwandeln. - Der weisse Niederschlag, welcher beim Vermischen der lustfreien Lösungen von Kaliumeisencyanür und von schweselsaurem Eisenoxydul entsteht, wird blau, sowohl beim Behandeln mit Ozon als auch mit Bleisuperoxyd. Indem nun Schönbein diese Uebereinstimmung in den Wirkungen von Ozon und von Bleisuperoxyd zusammenstellt, so glaubt er so viele redende Thatsachen für die ältere von Berzelius so lange vertheidigte Ansicht über die Natur der Salzsäure zu erkennen, dass er sich offen für dieselbe erklärt, in Folge dessen er sowohl im Chlor als auch in den übrigen Salzbildern einen Gehalt an Sauerstoff annimmt.

Schönbein 1), welcher mit der Annahme, dass Ozon ein Superoxyd von Wasserstoff sey, das nach Marignac's und De la Rive's Versuchen jetzt allgemein angenommene Resultat, wonach das Ozon

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 222.

nichts anderes als eine eigenthümliche Modification von Sauerstoff ist, lange Zeit bestritten, hat Versuche angestellt, um den Gehalt an Wasserstoff darin zu ermitteln, dadurch, dass er eine über Schwefelsäure getrocknete Ozon-haltige Luft durch Glühen zerstören und dann dieselbe durch ein gewogenes Rohr streichen liess, welches Bimsteinstücke enthielt, die mit Schweselsäure durchseuchtet waren, webei er jedoch nicht die geringste Vermehrung des Gewichts durch aufgenommenes Wasser bemerken konnte, Folge dieses Versuchs glaubt Schönbein zwar, dass dass das Ozon keinen Wasserstoff enthalte, aber er kann sich doch nicht mit der Ansicht vereinigen, dass das Ozon eine alletropische Modification von Sauerstoff sey, weil es ihm unbegreislich erscheint; wie ein gasförmiger Körper zwei ungleiche Zustände haben könne. Seine Ansicht geht also dahin, dass die Natur des Ozons noch nicht erferscht sey. Schönbein bemerkt, dass alle Metalle, mit Ausnahme von Gold und Platin, sich durch Ozon sehr leicht in ihre höchsten Oxydationsstusen verwandeln, dass sich Silber am raschesten und Blei langsamer in Superoxyd dadurch verwandeln, und dass Eisen und Zink nur sehr langsam angegriffen werden. Metallisches Silber wird dabei an der Oberstäche schwarz, und die gebildete Haut kann dann leicht von dem darunter liegenden Metall abgelöst werden. Schönbein hat 10 Gran von diesem schwarzen Pulver dargestellt und gefunden, dass es einen metallischen Geschmack besitzt, Wasser eine alkalische Reaction ertheilt und mit Salzsäure Chlor entwickelt. Er fand darin 87 Procent Silber, was der Formel AgO2 entspricht. Schönbein glaubt ferner, dass das Ozon auch Stickstoff zu Salpetersäure oxydiren könne, und dass es

in so fern die Ursache der zuweilen in der Atmosphäre vorkommenden Salpetersäure sey.

Osann 1) hat den gelben Niederschlag untersucht, welchen ozonisirte Lust hervorbringt, wenn man sie in eine Lösung von Bleioxyd in Kalilauge einleitet. Er unterwarf davon 0,0661 Grammen einer Analyse und er fand darin 94,85 Procent metallisches Blei, so dass er mehr Blei enthält, als Bleioxyd, worin nämlich 92,86 Procent Blei vorkommen. Er hat ferner den schwarzen Niederschlag untersucht, welchen eine ozonhaltige Luft in einer ammoniakalischen Lösung von salpetersaurem Silberoxyd hervorbringt, indem er 0,1888 Grammen der Analyse unterwarf, durch welche sich der Gehalt an Silber zu 97,56 Procent herausstellte, welches Resultat fast vollständig der Formel Ag<sup>5</sup>O entspricht. Späterhin <sup>2</sup>) hat er die Analyse dieses Silberniederschlags in einem grösseren Maassstabe wiederholt und darin 97,26 Procent Silber gefunden, was also mit dem ersten Resultat übereinstimmt. Um nun das Atomgewicht des Ozons zu bestimmen, geht er von der Annahme aus, dass der Bleiniederschlag aus 1 Atom Blei und 1 Atom Ozen, und der Silberniederschlag aus 2 Atomen Silber und 1 Atom Ozon zusammengesetzt sey, und er berechnet danach des Atomgewicht des Ozons aus dem Bleiniederschlag zu 70,4 und aus dem Silberniederschlag zu 76,25. In Folge dieses Resultats und des Umstandes, dass er die Einwirkung des Ozons bei der Bildung sowohl der Biei- als auch der Silber-Verbindung nicht gentigend erklären zu können glaubt, vermuthet Osann, dass des Ozon nicht eine

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVII, 592.

<sup>2)</sup> Das. LXXVIII, 98.

Nedification von Sauerstoff ist, sondern ein dem Chlor und Brom analoger Körper, und er låsst es im Uebrigen unentschieden, ob es zusammengesetzt sey oder nicht.

Louyet 1) macht darauf aufmerksam, dass Was-Wasserstoffgas serstofigus schwammiges Platin zum Glühen bringt, geht durch gewenn man das letztere hinter das Papier hält, mit dem man das Rohr überbunden hat, aus welchem Wasserstoffgas hervorströmt. Er hat ferner die Beobachtung gemacht, dass Platinschwamm auch dann glühend erhalten werden kann, wenn man ihn in Blattgold oder in Blattsilber eingewickelt hat, indem also diese beiden Metalle das Gas durch sich hindurchgehen lassen. Dasselbe, wiewohl in einem geringen Grade hat er beobachtet, wenn der Platinschwamm in Zinnfelie oder in Gutta Percha eingewickelt wurde. Dagegen scheint Wasserstoffgas nicht durch ausserst dunnes Glas zu gehen.

Corenwinder<sup>2</sup>) empfieht zur Bereitung von Stick-Bereitung des gas, dass man ein Gemisch von salpetrigsaurem Kali und Salmiak erhitzt. Das salpetrigsaure Kali-dazu erhält man durch Einleiten der salpetrigen Säure, welche sich beim Behandeln von 1 Theil Stärke mit 10 Theilen Salpetersaure entwickelt, in eine Kalilauge von 1,38 specifischem Gewicht, bis diese Flüssigheit bestimmt sauer reagirt. Dunn vermischt man sie mit ein wenig kaustischem Kali, so dass sie alkalisch wird. Zu dieser Flüssigkeit, welche ohne Zersetzung ausbewahrt werden kann, setzt man das dreisache Volum von einer concentrirten Lösung von Salmiak. Wird sie nun alimälig erwärmt, so bildet sich Stick-

Stickgas.

<sup>1)</sup> Poggond. Ann. LXXVIII, 287.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVI, 296.

gas in Folge der Zersetzung des entstandenen salpetrigsauren Ammoniumoxyds. Des Gas enthält ein wenig Ammoniak, und man lässt es daher zur Reinigung durch Wasser streichen, dem ein wenig Schwefelsaure zugesetzt worden ist.

Gewicht der Atmosphäre.

Schmid 1) hat das totale Gewicht der Atmosphäre berechnet und gefunden, dass es

641 688 992 000 000 000 Kilogrammen Nimmt man nach neueren Bestimmungen beträgt. die procentische Zusammensetzung der atmosphärischen Luft in folgender Art an:

> 20,76 Sauerstoff 79,19 Stickstoff Kohlensänre 0,05,

und legt man der weiteren Berechnung die specifischen Gewichte dieser Gase zu Grunde, wie sie von Regnault gefunden worden sind, nämlich 1,106 für Sauerstoffgas, 0,971 für Stickgas und 1,529 für Kohlensäuregas, so erfährt man, dass ihre relative Quantität darin beträgt

147 460 130 000 000 000 Kilogrammen Sauerstoff

493 715 511 000 000 000 Stickstoff

513 351 000 000 000 Kohlensäure.

Ammoniakgemosphäre.

Fresenius<sup>2</sup>) hat schöne Versuche ausgeführt, um halt in der At-die Quantität von Ammoniakgas, welche in der atmosphärischen Lust enthalten ist, mit einiger Sicherheit zu bestimmen. Natürlicherweise muss diese Quantität variiren theils nach der Jakreszeit und theils nach verschiedenen Verhältnissen, welche selbst auch nur locale seyn können. Um also die Frage in ihrem ganzen Umfange zu entscheiden, werden ausge-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 275.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 100.

dehnte und lange Zeit fortgesetzte Versuche erfordert, welche nur erst in Zukunst genauere Resultate geben können. Inzwischen kann jede Erforschung, welche uns auch einen noch so geringen Schritt weiter zur Wahrheit in dieser, in und wegen ihres Zusammenhangs mit dem Vegetations-Processe auf das Innigste verknüpsten und daher sehr wichtigen Frage führt, nicht verfehlen, eine gewisse Aufmerksamkeit hervorzurufen. Fresenius stellte seine Versuche auf die Weise an, dass er 40 Tage und 40 Nächte lang die Lust aus der Atmosphäre in Wiesbaden durch einen Aspirator einsaugen liess, und zwar einige Fuss höher, als das von ihm bewohnte Gebäude. Die Lust musste, ehe sie durch Selzsäure ging, durch eine Schicht von Baumwolle filtriren, um sie von mechanischen Unreinigkeiten zu befreien. Die Versache fanden in den Monaten August und September statt, und die Resultate drücken daher das Mittel von dem . Ammoniakgehalte in der Atmosphäre während der beiden Monate aus. Nachdem er auf diese Weise 345250 Cub. Centimeter Tagesluft und 217050 Cub. Centimeter Nachtluft durch salssäurehaltiges Wasser hatte streichen lassen, setzte er zu diesem Platinchlorid, verdunstete das Gemisch zur Trockne und behandelte die Masse auf gewöhnliche Weise. dem Gewicht des aus dem Platinsalmiak erhaltenen Platins berechnete er den Gehalt an Ammoniak oder an kohlensaurem Ammonamoxyd in der Luft, wiewohl er auch besondere Gegenproben mit seiner Salzsäure und Platinchlorid anstellte. Die so erhaltenen Platinquantitäten betrugen für die Tages - Versuche nur 0,00024 und für die Nacht-Versuche 0,00041 Grammen, woraus hervorgeht, dass die Versuche in einem noch weit grösseren Maassstabe angestellt werden

müssen, wenn sie solche Zahlenwerthe geben sollen, dass man ihnen ein grösseres Vertrauen schenken Nach der Reduction der Luft zu Oo und zu 760 M. M. Barometer Höhe berechnet Fresenius dann, dass 1000000 Gewichtstheile

Tagesluft 0,098 Gewichtsthesle Ammoniak oder 0,283 Theile kohlensaures Ammoniumoxyd, und

Nachtluft 0,169 Gewichtstheile Ammoniak oder 0,474 Theile kohlensaures Ammoniumoxyd enthalten, und dass also der totale Gehalt an Ammoniak in der Atmosphäre, welcher gestützt auf nur diese Versuche gewiss zu frühzeitig einer Berechnung unterworfen worden ist, sich auf nicht weniger als auf 4079042 Kilogrammen belaufen würde. Fresenius, welcher fand, dass sich die Ammoniak-Quantitüt in der Tageslust zu der der Nachtlust verhält, wie 1:1,7, bemerkt, dass Kemp 1) 37,5 Mal mehr Ammoniak in der Tagesluft angegeben habe, und dass also dessen Versuche sehr unzuverlässig seyen. Dieses letztere ist sehr wohl möglich; inzwischen können Kemp's Versuche vielleicht auch die Vertheidigung einer ganz anderen Frage herbeiführen, als welche Fresenius vorlegt.

Kohlensäure-Atmosphäre.

: H. und A. Schlaginweit<sup>2</sup>) haben am Ende August gehalt in der und Ansangs September die Atmosphäre in den östlichen Alpen auf den Gehalt an Kohlensäure untersucht, und zwar an 6 verschiedenen Punkten, deren Höhe über der Meeressiäche 752 und 3866 Meter In 10000 Volumtheilen Luft fanden sie den Kohlensäuregehalt zwischen 3,2 und 5,8 Volumtheilen variirend. - Als allgemeine Resultate ihrer Ver-

<sup>1)</sup> Jahresbericht, XXIX, 10.

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 442.

sache glauben sie folgende Schlüsse aufstellen zu können: 1) die Höhe des Orts über der Meeressläche übt keinen absoluten Einflass auf die Kohlensäure-Quantität aus; 2) der Kohlensäure-Gehalt nimmt bis zu einer gewissen Höhe zu, wobei aber eine gewisse constante Grenze erreicht wird; 3) die Variationen für die Kohlensäure-Quantitäten sind geringer an boch belegenen Stellen, als an niedsigen; 4) die Gletscher-Atmosphäre ist, ärmer an Kohlensäure als die Umgebung, und 5) hat der aufsteigende Luftstrom einen bedeutenden Einfluss auf die Vertheilung der Kohlensäure. De man jedoch aus den angeführten Versuchen erfährt, dass dazu niemals mehr als 5000 Cub. Centimeter Last angewandt worden sind, und dass überhaupt nur 6 Versuche ausgeführt wurden, so will es mir scheinen, dass daraus noch keine umfassendere Schlüsse gezogen werden können oder wenigstens noch nicht gezogen werden dürfen.

Regnault<sup>1</sup>) hat den Siedepunkt des Stickoxyduls Stickoxydul bestimmt und er hat ihn unter dem gewöhnlichen Barometerdruck sehr constant bei — 870,904 ge-funden.

Despretz<sup>2</sup>) hat gefunden, dass das Stickoxydul einen sphäroidischen Zustand annimmt, sowohl wenn man es bei gewöhnlicher Temperatur von einer Platinschale abdunsten lässt, als auch wenn man diese Schale bis zum Glühen erhitzt hat. Bringt man Stickwoxydul in eine Silberschale und darauf mit dieser auf einer warmen Unterlage unter eine Lustpumpe,

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVI, 257. Compt. rend. XXVIII, 325.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVIII, 143. Stanbergs Jahres-Bericht. III.

so bedeckt es sich schon bei den ersten Pumpzügen mit einer schneeähnlichen Masse.

Salpetersäure, wasserfreie.

Deville 1) hat wasserfreie Salpetersäure dargestellt, dadurch dass er Chlor auf salpetersaures Silberoxyd Er beschreibt dabei ausführlich alle einwirken liess. die Vorsichtsregeln, welche beachtet werden müssen, wenn die Operation gelingen soll. Sie gehen jedoch hauptsächlich darauf hinaus, dass man Röhren von Caoutchouc zum Verbinden der Theile des Apparats vermeidet, welche den Dämpfen der wasserfreien Säure ausgesetzt sind, und darauf, dass die Einwirkung des Chlors im Anfange bei + 950 geschehen muss und dass man dann die Temperatur bis zu + 50 - 60° erniedrigt, wenn die wasserfreie Säure überdestillirt. Das Chlorgas, welches sich in einem geräumigen Ballon befindet, wird so langsam daraus durch concentrirte Schwefelsäure heraus getrieben, dass nur 21/2 Man reinigt und Liter in 24 Stunden herausströmen. trocknet dieses Gas vor seiner Einwirkung auf das Silbersalz möglichst vollständig. Dieses Salz befindet sich in einem U förmigen Rohr, dessen zweites Ende man mit einem anderen Rohr in Verbindung gesetzt hat, welches zur Aufnahme der wasserfreien Säure bestimmt ist. Dieses letztere Rohr, welches ebenfalls hinabgebogen ist, wird während der Operation bis zu — 21º abgekühlt erhalten. Die wasserfreie Salpetersäure sammelt sich darin in Krystallen an, zugleich mit einer Flüssigkeit, welche salpetrige Säure zu seyn scheint, die sich dadurch gebildet hat, dass ein Theil der wasserfreien Säure während der Operation zerstört wurde. Die wasserfreie Salpetersäure krystalli-

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 257. Ann. de Ch. et de Phys. XXVIII, 241.

sirt in farblosen, geraden rhombischen Prismen von ungefähr 60° und 120°, und zuweilen in 6seitigen Tafeln. Sie schmilzt bei + 29 bis 30° und siedet bei + 50°. Beim Sieden zersetzt sie sich theilweise. Beim Ausbewahren in einem zugeblasenen Rohre wird sie nach einiger Zeit flüssig, und zuletzt zersprengt sie das Gefäss. Mit Wasser vereinigt sie sich unter Entwicklung von Würme. Trocknes Ammoniakgas scheint sich bei langsamer Einwirkung damit vereinigen zu können, ohne dass sie sich zersetzt, aber beim raschen Zusammenbringen bilden sich salpetrige Säure und salpetersaures Ammoniumoxyd. Die Analyse der wasserfreien Säure hat folgendes Resultat gegeben:

	Gefunden		Berechné	
M	25,9	25,4	25,9	
$0^5$	74,1	74,6	74,1,	

welches der Formel A entspricht, und diese Formel ist ausserdem durch genauere Untersuchungen der Verbindungen bestätigt worden, welche durch Vereinigung bestimmter Gewichte von dieser wasserfreien Saure mit Silberoxyd und mit Baryt dargestellt wurden.

Mohr 1) hat einige Versuche über die Bereitung Ammoniak von flüssigem Ammoniak angestellt, und er hat gefunden, dass andere Proportionen zwischen kaustischem Kalk und Salmiak vortheilhafter sind, als die bis jetzt vorgeschlagenen. Wendet man gleiche Theile Kalk und Salmiak an, so bleiben 10 Procent Salmiak unzersetzt, und beim Behandeln von 2 Theilen Salmiak mit 1 Theil Kalk bleiben 20 Proc. unzersetzter Salmiak übrig. Die geringste Menge von Kalk, welche zu einer vollständigen Zersetzung des Salmiaks an-

<sup>1)</sup> Archiv der Pharmac. LVIII, 129.

gewandt werden muss, beträgt 5 Theile Kalk auf 4 Theile Salmiak. Ausserdem ist es am besten, die möglich geringste Menge von Wasser anzuwenden, welche gerade zu diesem Endzweck erforderlich ist. Die vortheilhasteste Quantität entspricht gleichen Theilen Wasser und Salmiak.

Schwesel. desselben.

Struve 1) hat das Atomgewicht des Schwefels de-Atomgewicht durch bestimmt, dass er schweselsaures Silberoxyd in erhöhter Temperatur mit Wasserstoffgas behandelte. Das erwähnte Silbersalz wird rein erhalten, wenn salpetersaures Silberoxyd mit überschüssiger Schweselsäure behandelt und das ausgesällte schwer lösliche Silbersalz anhaltend mit Wasser auswäscht. Das Salz, welches ohne Zersetzung in einer sehr hohen Temperatur getrocknet werden kann, wurde nach diesem Trocknen in eine Glaskugel gelegt und im Wasserstoffgas erhitzt. Anfangs gehen dabei Schwefelsäure, schweslige Säure und Wasser weg, und zuletzt auch Schwefelwasserstoff. Nach beendigtem Versuch ist dann nur noch reines Silber übrig. Bei 6 Versuchen bekam er folgende Resultate, berechnet mit Zugrundelegung des Atomgewichts vom Silber = 1350:

	Schwefelsaures		Silber	Atomgewicht des
		Silberoxyd		Schwefels
	I.	5,1860	3,5910	199,624
	П.	6,0543	4,1922	199,645
	III.	8,6465	5,9858	200,079
	IV.	11,6460	8,0608	200,435
	V.	9,1090	6,3045	200,535
	VI.	9,0669	6,2778	199,777
Das	Mittel	dieser Ver	rsuche is	t = 199,994.

<sup>1)</sup> Öfversigt af K. Vet. Acad. Förhandl. VI, 164.

Werden dagegen jene Resultate nach dem Atomgewicht des Silbers = 1349,79 berechnet, so erhält man das Atomgewicht des Schwefels = 199,862.

Ich für mein Theil bin der Ansicht, dass diese Versuche mehr, als alle vorhergehenden über das fragliche Atomgewicht des Schwefels entscheiden. Denn vergleicht man sie mit den Versuchen von Erdmann und Marchand, so gründen sich die von Struve auf das Atomgewicht des Silbers, welches mit weit größerer Pracision bekannt ist, als das vom Quecksilber, und ausserdem kann man ein reines schweselsaures Silberoxyd bereiten und sich darüber bis zur völligen Gewissheit überzeugen, was gewiss nicht von Zinnober gesagt werden kann. Vergleicht man sie ferner mit der Methode, nach welcher Chlorsilber durch Schwefelwasserstoff zersetzt wird, so folgt aus den von Struve und mir 1) gemeinschaftlich ausgesührten Versuchen, dass gegen diese Bestimnungsweise der Einwurf gemacht werden kann; dass man das gebildete Schwefelsilber nicht völlig frei von Chlorsilber erhalten kann, abgesehen von dem Umstande, dass auch dann das Atomgewicht des Schwefels abhängig wird sowohl von dem Atomgewicht des Silbers als auch von dem des Chlors. - Es würde nun allerdings wenig Einfluss haben, ob man das Atomgewicht des Schwefels zu 199,862 oder zu 199,994 oder gerade zu 200 nimmt; aber da man in Folge der in den letzten Zeiten angestellten Versuchen es als fast völlig strenge und bewiesen ansehen kann, dass wenigstens die Atomgewichte eines Theils der Körper Multipla vom Aequivalentgewicht des Wasserstoffs sind, weil die Abweichungen, welche

<sup>1)</sup> Konigl. Vet. Acad. Handl. för 1848, p. 84.

davon stattfinden, geringer sind, als was die chemischen analytischen Methoden bis jetzt baben erreichen können, so scheint es mir am richtigsten zu seyn, wenn man nach den Versuchen von Struve das Atomgewicht des Schwefels zu 200 nimmt.

Bereitung der

Mac-Dougal and Rawson 1) haben and eine Schweselsäure.neue Bereitungsmethode der Schweselsäure ein Patent genommen, welche hauptsächlich darin besteht, dass sie mittelst eines Saugapparats ein Gemisch von schwesliger Säure und Wasser durch eine lange Reihe von Woulfischen-Flaschen führen, deren erste mit Salpetersaure und die übrigen mit Wasser gefüllt sind.

> In Folge der Mittheilungen von Naturforschern ist es bekannt, dass es im südlichen Amerika Quellen giebt, welche freie Schwefelsäure enthalten. Als Blondeau<sup>2</sup>) gewisse merkwürdige geologische Verhältnisse im Bezirk Villefranche in Frankreich einem genaueren Studium unterwarf, richtete er seine Aufmerksamkeit besonders auf die Erdbrände, und er fand, dass unter anderen Producten auch freie Schweselszure darin austritt. Zugleich machte er die Beobachtung, dass die sich entwickelnde schweslige Säure durch die Einwirkung der Luft und des Thons darauf in Schwefelsaure übergeht. Versuche, welche er dann anstellte, und bei welchen er schwestige Säure, Luft und Wasser gemischt über glühenden Thon leitete, glückten so, dass sich die erste in Schwefelsäure verwandelte.

Bineau<sup>5</sup>) hat eine Tabelle construirt, welche Procent-Tabelle für ver-sowohl das specifische Gewicht nach Beaume's Areodünnte Schwefelsäure.

<sup>1)</sup> Chem. Gaz. 1849, p. 287.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXIX, 405.

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et dePhys. XXI, 123.

meter als auch das specifische Gewicht, wenn das des Wassers = 1,0 ist, und ausserdem auch den Gehalt an Schwefelsäure darin, sowohl rein als auch in Gestalt des einatomigen Hydrats, in einer mit Wasser verdünnten Schwefelsäure angiebt, und zwar nicht bloss bei 0° sondern auch bei + 15°. Die Tabelle ist folgende:

		bei 0°		bei + 15	
Areome- tergrade nach Beaumé.	Spec. Gewicht Wasser == 1,0	Procente an #\$	Procente an was- serfreier Säure		Procente an was- serfreier Säure
5	1,036	<b>5,1</b> .	4,2	5,4	4,5
10	1,075	10,3	8,4	10,9	8,9
15	1,116	15,5	12,7	. 16,3	13,3
20	1,161	21,2	17,3	: 22,4	18,3
25	1,208	27,2	<b>22,2</b>	<sup>1</sup> 28,3	23,1
<b>30</b>	1,262	33,6	27,4	.: 34,8	28,4
<b>33</b>	1,296	37,6	30,7	38,9	<b>31,</b> 8
<b>35</b>	1,320	40,4	<b>33</b>	41,6	34
<b>36</b>	1,332	41,7	34,1	<b>43</b>	· <b>35,1</b>
<b>37</b>	1,345	43,1	35,2	44,3	36,2
<b>38</b>	1,357	44,5	36,3	45,5	37,2
<b>39</b>	1,370	45,9	37,5	46,9	<b>3</b> 8,3
40	1,383	47,3	38,6	48,4	<b>39</b> ;5
41	1,397	48,7	39,7	49,9	40,7
42	1,410	<b>50</b>	40,8	51,2	41,8
43	1,424	51,4	41,9	<b>52,5</b>	42,9
44	<b>1,43</b> 8	<b>52,8</b>	43,1	45	44,1
45	1,453	54,3	44,3	55,4	45,2
46	<b>1,468</b>	55,7	45,5	56,9	46,4
47	1,483	57,1	46,6	58,2	47,5
48	1,498	<b>5</b> 8, <b>5</b>	47,8	59,6	48,7
49	1,514	60	49	61,1	50

		bei	00	bei +	150
Areome- tergrade nach Be a u m é.	Spec. Gewicht Wasser == 1,0	Procente an HS	Procente an was- serfreier Saure	Procente an HS	Procente an was- sarfrejar Säure.
<b>50</b>	1,530	61,4	50,1	62,6	51,1
51	1,546	62,9	51,3	63,9	52,2
<b>52</b> <sup>-</sup>	1,563	64,4	<b>52</b> ,6	65,4	53,4
<b>53</b>	1,580	65,9	53,8	66,9	<b>54</b> ,6
54	1,597	67,4	<b>55</b>	68,4	<b>55,8</b>
<b>55</b>	1,615	68,9	56,2	70	57,1
56	1,634	70,5	57,5	71,6	58,4
<b>57</b>	1,652	72,1	<b>58,8</b>	73,2	59,7
<b>58</b>	1,671	73,6	60,1	74,7	61,0
<b>59</b>	1,691	75,2	61, <b>4</b> ··	76,3	<b>62,3</b>
60	1,711	<b>76,9</b> ·	<b>62,8</b>	<b>78</b>	<b>63</b> ,6
<b>61</b>	1,732	78,6	<b>64,2</b>	79,8	65,1
<b>62</b>	1,753	80,4	65,7	81,7	<b>66</b> ,7
<b>63</b>	1,774	82,4	67,2	83,9	<b>6</b> 8,5
64	1,796	84,6	69	86,3	70,4
65	1,819	87,4	71,3	89,5	73
<b>65,</b> 5	1,830	89,1	72;2	91,8	74,9
<b>65</b> ,8	1,837	90,4	73,8	94,5	77,1
66	1,842	91,3	74,5	100	81,6
66,2	1,846	92,5	75,5		
66,4	1,852	<b>95</b> .	77,5		
<b>66</b> ,6	1,857	100	81,6		

Naumann<sup>1</sup>) hat nach Bineau's älteren Versuchen über das specifische Gewicht der wasserhaltigen

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 385.

Schwefelsäure die Condensation berechnet, welcher die Wasseratome unterworfen sind, je nachdem 1, 2, 3, 4 und 5 Atome Wasser mit der Schwefelsäure verbunden sind.

Wackenroder 1) hat gefunden, dass das Schwe- Krystallisirte felsaurehydrat, welches nach der Formel 3 + 2HSchweselsaure. zusammengesetzt ist, am leichtesten gebildet und in grossen rhombisch-prismatischen Krystallen, deren Seitenkanten-Winkel 1050 und 750 sind, erhalten wird, wenn man eine Schwefelsäure, welche etwas mehr als 1 Atom Wasser enthält, in einer Temperatur von einigen Graden über 0° sich selbst überlassen stehen lässt. Die Krystalle =  $\ddot{S}$  + 2H schmelzen zu einer Flüssigkeit, welche bei + 80 ein specifisch Gewicht von 1,784 hat, und welche bei + 4° völlig wieder erstarrt.

stoff.

Ohne genauer die Zahlen seiner UntersuchungenSchweselstickmitzutheilen, hat Laurent<sup>2</sup>) angegeben, dass noch kein Schwefelstickstoff existire, sondern dass der Körper, welcher bisher als derselbe angesehen worden sey, ungefähr 10 Procent Sauerstoff enthalte, und dass er mittelst Schwefelkohlenstoff daraus einen Körper ausgezogen habe, welcher nach der Formel S<sup>2</sup>HN zusammengesetzt wäre, und welchen er das Dineid der dithionigen Säure nennt, weil er durch Aufnahme von 3 Atomen Wasser in dithionigsaures Ammoniumoxyd übergehe. (Laurent nennt Lepamide die Verbindungen, welche als eine Säure + Ammoniak — Wasser repräsentirt werden können; Diamide neutrale Ammoniumoxydsalze, aus denen

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVIII, 23.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXIX, 557.

die Elemente von 2 Atomen Wasser ausgetreten sind, und Dienide dieselben Salze — 3 Atome Wasser; Amidsäuren die Verbindungen, welche sich durch Einwirkung von 1 Aequivalent Ammoniak auf 1 Aequivalent von einer wasserfreien Säure bilden, und Diamidsäuren die aus 1 Aequivalent Ammoniak und 2 Aequivalenten von einer wasserfreien Säure entstehenden Verbindungen.

In derselben Abhandlung, auf welche ich zu einem weiteren Bericht nicht wieder zurückkommen zu müssen glaube, weil die übrigen Gegenstände darin nur im Vorbeigehen erwähnt werden, hat Laurent auch seine Ansichten über die Natur der Verbindungen vorgelegt, welche in vielen Fällen durch den Einfluss des Ammoniaks gebildet werden, und da er dabei der Ansicht ist, dass seine Formeln den Vorzug seiner Ansichten viel mehr unterstützen als diejenigen, welche sich auf den Grund der primitiven dualistischen Theorie entwickelt haben, so will ich mich hier damit begnügen, gewisse seiner Folgerungen und Aufstellungen mit seiner eigentlichen Nomenklatur und Atomgewichtszahlen aufzuführen.

"Biammoniakalisches Schwefelchlorür ist ein Gemenge von Salmiak und dem vorhin erwähnten Dienid, ausser ein wenig Schwefel und anderen krystallinischen Stoffen. Die Haupt-Reaction ist S,  $Cl^2 + H^2$ , HN = S,  $HN + H^2$ ,  $Cl^2$ ."

"Ammoniakalisches Chlorur vom Schwefel ist nur ein Gemenge, welches Salmiak und wahrscheinlich dithionigsaures Chloramid enthält, weil S<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>, Cl<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup> + H<sup>2</sup>, H<sup>4</sup>N<sup>2</sup> = S<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>, H<sup>4</sup>N<sup>2</sup> + H<sup>2</sup>, Cl<sup>2</sup>. Dieses Gemisch verändert nach Soubeiran seine Natur beim Erhitzen bis zu + 100°, ohne dass es eine Veränderung im Gewicht erfährt, und dieses hat sei-

nen Grund in der Umsetzung des Chloramids zu Salmiak und einem anderen Chlor-haltigen Amid, weil S<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>4</sup>N<sup>2</sup> = S<sup>2</sup>ClN + ClH<sup>4</sup>N. Dieses letzte Chloramid ist Soubeirans Clorosulfure sulfazotique."

"Der braume Körper S'H' No kann nicht diese Zusammensetzung haben. Nimmt man S' darin an, so
sieht man, dass er mit dem Dienid der dithionigen
Säure isomerisch ist, oder dass er auch vielmehr ein
Gemenge von diesem Dienid und einem braunen färbenden Körper seyn kann."

"Ammoniakalisches Schweselsubchlorür ist wahrscheinlich auch nur ein Gemenge."

"Acide sulfomíque SO5NH2, H."

"Acide sulfomique demichloree SON NH2, H."

"Sulfamate d'Ammonium SO3NH2, Am (Paras. de Rose)"

"Sulfamate d'Ammonium demichlor. SC12NH2Am+Aq:"

"Acide disulfamique S2O6NH, H2."

"Disulfamate d'Ammon S2O6NH, Am2 (Sulfam. de Jacq.)"

Kocht man das rothe Phosphoroxyd, welches gebildet wird, wenn man Sauerstoffgas auf unter Wasser schmelzenden Phosphor strömen lässt, mit concentrirter Schwefelsäure, so verändert es nach Osann<sup>1</sup>) bald sein Volum und seine Farbe, indem es ein schwarzgraues Ansehen annimmt. Beim fortgesetzten Kochen scheidet sich ein schwarzes Pulver ab, während die Masse eine graubraune Farbe bekommt. Das dunkle Pulver soll nun der sogenannte schwarze Phosphor seyn; aber da Osann bei der Analyse ein wenig Kupfer darin fand, so hält er es für eine Möglichkeit, dass der schwarze Phosphor kein reiner

Schwarzer Phosphor.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVII, 592.

Phosphor sey, sondern dass die schwarze Farbe von eingemengtem Phosphorkupfer herrühre.

Regnault 1) hat die specifische Wärme des erstarrten Phosphors zwischen — 77°,75 und + 10° = 0,1740 gefunden. Person hat sie früher zwischen — 21° und 7° = 0,1788 und Regnault zwischen + 10° und + 30° = 0,1887 gefunden. Dessains fand die specifische Wärme des flüssigen Phosphors zwischen + 45 und 50° = 0,2006, und Person zwischen + 44°,2 und + 51° = 0,2045. Hieraus folgt, dass sich die Wärmecapacität des Phosphors mit der Zunahme der Temperatur gleichzeitig vermehrt, dass sie aber keinen stärkeren Sprung macht, wenn der Phosphor flüssig wird.

Phosphormetalle.

Schrötter<sup>2</sup>) hat einige Phosphormetalle auf die Weise dargestellt, dass er die Metalle in Pulverform in Phosphordämpfen erhitzte. Die debei erhaltenen Verbindungen wurden pulverisirt, und wenn es als nöthig erkannt wurde, noch ein Mal in Phosphordämpfen erhitzt. Die folgenden Metalle, welche in der Ordnung aufgeführt sind, wie sie sich in niedriger Temperatur mit dem Phosphor vereinigen, rusen bei dieser Vereinigung ein Feuer-Phänomen hervor: Palladium, Platin, Nickel, Kobolt, Eisen, Kupser, Mangan, Iridium. Dagegen vereinigen sich Zink und Zinn mit dem Phosphor ohne Feuer-Erscheinung, und Silber und Gold vereinigen sich in niedrigerer Temperatur mit dem Phosphor und verlieren diesen wieder in höherer Temperatur.

Phosphorpalladium entspricht der Formel PdP, indem es bei der Analyse 64,73 Procent Palladium

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVI, 269.

<sup>2)</sup> Wiener Acad. Berichte. Mai 1849, S. 301.

and 35,27 Proc. Phosphor gab, während nach der Rechnung das erstere 62, 52 und der letztere 37,48 Proc, betragen würde. Es hat 8,25 specifisches Gewicht, ist silberweiss, spröde und krystallinisch, zieht Feuchtigkeit aus der Luft an und zersetzt sich dadurch vollständig, löst sich leicht in Salpetersäure, wird aber nur wenig von Salzsture angegriffen.

Phosphorplatin, PtP, gab bei der Analyse 75,37 Procent Platin und 24,63 Proc. Phosphor, während es nach der Rechnung 73,37 Procent von dem ersteren und 26,63 Procent von dem letzteren enthält. Es ist grau, metallisch glänzend, hat 8,77 specifisches Gewicht, löst sich nicht in Salzsäure auf und zieht auch keine Feuchtigkeit aus der Lust an, wird aber leicht von Königswasser ausgelöst.

Phosphorwickel, Ni<sup>5</sup>P, gab bei der Amelyse 73,52 Proc. Niekel und 26,48 Proc. Phosphor, während die Rechnung 73,45 von dem ersteren und 26,53 Proc. von dem letzteren ergiebt. Es ist weissgrau, krystallinisch, metallisch glänzend, hat 5,99 specif. Gewicht, löst sich leicht in Salpetersäure, wird aber nicht von Salzsäure angegriffen.

Phosphorkoball, Co<sup>5</sup>P, zeigte bei der Analyse einem Gehalt von 71,59 Proc. Kobalt und 28,41 Proc. Phosphor, nach der Rechnung erhält man 73,45 Proc. Kobalt und 26,55 Proc. Phosphor. Es ist der Nickelverbindung ähnlich, und hat 5,62 specif. Gewicht.

Phosphorkupfer, Cu<sup>4</sup>P, gab bei der Analyse 79,2 Proc. Kupfer und 20,8 Proc. Phosphor, zufolge der Rechnung enthält es 79,84 Proc. Kupfer und 20,16 Proc. Phosphor. Es bildet sich bei der oben angegebenen Methode, wird aber das danach erhaltene Phosphorkupfer längere Zeit mit Kohle in einem verschlossenen Tiegel geschmolzen, so geht Phosphor

davon weg und es bleibt dann ein anderes Phosphor-kupfer zurück — Cu<sup>6</sup>P, dessen Analyse 86,22 Proc. Kupfer und 13,78 Proc. Phosphor gab, während aus der Rechnung ein Gehalt von 85,59 Proc. Kupfer und 14,41 Proc. Phosphor folgt. Dasselbe ist sehr glänzend, spröde, hat 6,75 specif. Gewicht, wird wenig von Salzsäure angegriffen, aber sehr leicht von Salpetersäure.

Phosphoreisen, Fe<sup>2</sup>P, zeigte bei der Analyse einen Gehalt von 63,65 Proc. Eisen und 36,35 Proc. Phosphor, die Rechnung giebt 63,83 Proc. Eisen und 36,17 Proc. Phosphor.

Phosphormangan, Mn<sup>6</sup>P, gab bei der Analyse 86,36 Proc. Mangan und 13,64 Proc. Phosphor, während die Rechnung 83,8 Proc. Mangan und 16,2 Procent Phosphor ausweist. Es ist unföslich in Salzsäure, aber leicht löslich in Salzsäure, und hat 4,94 specifisches Gewicht.

Phosphoriridium, IrP, zeigte bei der Analyse 75,3 Procent Iridium und 24,7 Proc. Phosphor, nach der Rechnung dagegen 75,51 Proc. Iridium und 24,49 Procent Phosphor.

Phosphorzink, Zn<sup>5</sup>P, enthält zufolge der Analyse 77,6 Proc. Zink und 22,4 Proc. Phosphor, nach der Rechnung 75,28 Proc. Zink und 24,72 Proc. Phosphor. Es ist grau, hat 4,76 specif. Gewicht und löst sich leicht in Salzsäure.

Phosphorzinn, Sn<sup>2</sup>P, enthält nach der Analyse 77,95 Proc. Zinn und 22,05 Proc. Phosphor, nach der Rechnung 78,66 Procent Zinn und 22,34 Proc. Phosphor. Es ist weiss, lässt sich theilen, ist spröde und hat 6,56 specif. Gewicht. Es löst sich leicht in Salzsäure aber von Salpetersäure wird es nicht angegriffen.

Phosphorsilber. Ag<sup>2</sup>P<sup>5</sup>, gab bei der Analyse 69,25 Proc. Silber und 30,75 Proc. Phosphor, während die Rechnung 69,75 Proc. Silber und 30,25 Proc. Phosphor ausweist. Die Verbindung ist schwierig derzustellen, grau, hat 4,63 spec. Gewicht, wird nicht von Salzsäure angegriffen aber leicht von Salpetersäure aufgelöst.

Phosphorgold, Au<sup>2</sup>P<sup>5</sup>, gab bei der Analyse 79,77 Proc. Gold und 20,23 Proc. Phosphor, nach der Rechnung enthält es 80,32 Proc. Gold und 19,68 Proc. Phosphor. Bs ist ebenfalls schwierig darzustellen, hat eine gelbe Farbe, 6,67 specif. Gewicht, und verändert sich nicht durch Salzsäure. Salpetersäure oxydirt den Phosphor darin und lässt metallisches Gold ungelöst zurück.

ben.

Laurent 1) hat die Frage zu entscheiden gesucht, Chlor, Atomob das Aequivalentgewicht des Chlors 442,6 odergewicht dessel-443,75 ist. Es wurden zwei langhalsige, fast gleich schwere Glaskolben von der Grösse eines Hühnerei's auf einer Wage ins Gleichgewicht gebracht und auf die eine Schale 5,38125 Grammen gelegt (= 3 × 1,350, welckes das angenommene Atomgewicht des Silbers ist  $+3 \times 0.44375$ , oder das Aequivalentgewicht des Chlors. Man nahm dann 4,050 (= 3 × 1,350) Grammen von den Gewichten weg und legte an die Stelle desselben ein gleiches Gewicht Silber. Dann wurde in beide Kolben eine gleich grosse Quantität von Salpetersäure und von Salzsäure gegossen, und beide gleichzeitig erwärmt, verdunstet und der Rückstand geglüht, bis das Chlorsilber geschmolzen war. Darauf wurden beide Kolben gewogen; nachdem jedoch von der Schale, auf welcher

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 5.

sich der Kolben mit dem Chlorsilber befand, 1,331 Grammen weggenommen waren. Da Laurent dabei in 3 Versuchen ein vellkommenes Gleichgewicht gefunden hat, so zieht er daraus den Schluss, dass das Aequivalentgewicht des Chlors = 443,75 oder 35,5 Mal so gross als das des Wasserstoffs ist.

Zersetzung der Sonnenlicht.

Fischer 1) hat die Beobachtung gemacht, dass sich Salzsäure im Salzsäure in Chlor und in Wasserstoff zersetzt, wenn Sonnenlicht darauf einwirkt, und dass diese Zersetzung noch rascher stattfindet, wenn metallisches Gold einwirkt, um sich mit dem freiwerdenden Chlor zu vereinigen.

Zersetzung des Chlorphosphors.

Persoz und Bloch 2) geben an, dass sich beim Behandeln von Phosphorsuperchlorid mit starker Salpetersäure ausser Phosphorsäure noch ein anderes Product bildet, welches ausser Chlor und Stickstoff noch Sauerstoff enthält. Behandelt man Phosphorsuperchlorid mit salpetriger Säure, so erhält man ausser Phosphorsäure eine zusammengesetzte Verbindung von Chlor, Sauerstoff und Stickstoff. Salpetersäure und salpetrige Säure wirken so heftig auf Phosphorsuperchlorar, dass Explosion eintritt. man gasförmiges Phosphorsuperchlorid über erhitztes schwefelsaures Quecksilberoxyd, so bildet sich eine der Formel PC15 + B entsprechende Verbindung: schwefelsaures Phosphorsuperchlorid. Leitet man dasselbe aber in wasserfreie Schwefelsäure, so entsteht eine andere Verbindung = PC15 + 2S, d. h. zwei-[ach-schwefelsaures Phosphorsuperchlorid. Die beiden letzteren Verbindungen sind bei gewöhnlicher Tem-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVIII, 70.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVIII, 86.

peratur dittsig pund sie lassen sich sie hestimenten Temperaturgraden verflüchtigen. Durch Wasser wortden sie in Schwefslature, Phosphorsture ant Chlorwasserstoffsäure meisetzt. Leitet man inackmes solwelligsaures. Gas wither Phosphorkuperchlorid; tee bildet sich eine weiser Elüssigkeit jil welche ichne Zersetzung verfüchtigt werden hann, und: welche nach der Remigung von Pers 4 25; d. h. von sweifach - schweftigsährem Phosphorsuperchloria ausgemacht wird. Durch Wasser wird dieselbe in Phosphorsaure, schweflige Saure und in Chlorwesserstoffskure zersetzt: Dumpfförnliges Phosphorsaperchlorid wird von wasserfreier Phosphorsaure absorbirt, und es entsteht dudurch eine farblose Flussigkeit, welche bei einer bestimmten Temperatur kocht und welche durch Wasser in Phosphorsaufe und in Ohlorwasserstoffstüre 'zersetzt' wird. 'Persoz und Bloch vermuthen, dass sie von PCIS + Pausgemacht In einer späteren Abhandlung geben dieselben Chemiker 1) an, dass es ihnen geglückt sey, ein wolframsaures Phosphorsuperchlorid =  $\mathbb{P}Cl^5 + \mathbb{W}$ darzustellen, welches über 00 flüssig ist, aber welches in einer Kältemischung von Kochsalz und Eis erstarrt. Es kocht jedoch erst bei + 950. — Ausserdem haben sie eine farblose, nicht krystallisirende, flüssige Verbindung von Phosphorsuperchlorid mit arseniger Säure dargestellt, welche bei + 110° siedet.

Durch Einwirkung des Phosphorsuperchlorids Realgar haben sie eine zusammengesetzte Verbindung erhalten, die bei + 85° kocht.

Krämer<sup>2</sup>) hat gefunden, dass wenn man trocknes

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 389: 32 20 20 1 1000 1000

<sup>2)</sup> Anne der Cheint und Phinen. LXK, 297. 110 com in in a Stanbergs Jahres-Bericht. III.

schwedigsaures das über. Phosphersupetaklarid leitet, sich diese beiden Körper mit einander vereinigen unter: starker: Wärnig - Entwicklung und Bildung: einer grünlichen Flüssigkeit, welche bei der Rectifcation etwas schweslige Saure abgiebt, and ein wassechlares Destillat liefert, welches leicht Wasser unmieht, die Augen:stark angreift: und .xum. Husten: reixi, welches das Licht sterk bricht und Jod auflest. Ke hat 1,667 specifisches Gewicht bei + 140 und siedet bei - 1000. Durch Wasser wird es in Phosphorseure, Chlorwesserstoffeure und in schweslige Seure zersetzt. Es löst Phosphorsuperchlorid in bedeutender Monge auf, pnd desselbe schiesst daraus bein Brkaten fast vollständig in, quadratischen Tafela, wieder an, webrend Davy dagselbe durch Schmelzen is Prismen krystallisirt bekam. Krämer fand die Lusammensetzung folgendermassen, wobei a das "rechficirte Praeparat bedeutet und b dasselbe, pachden darin aufgelöstes Phosphorsuperchlorid wieder daraus anskrystallisirt worden war:

•	•	, , <b>a</b>	<b>b</b>	Berechnet
•	<b>P</b>	11,73	12,12	11,71
• • •	′ '1 €15 <sup>1</sup>	64,24	65,48	64,87
·:!** .	, S2,	12,23	11,44	11,71 "
et elegen	. 04	11,80	10,96	11;71

Dieses Resultat stimmt mit der Formel PCI<sup>5</sup> + 25 überein, d. h. es ist zweisach sehwesligsaures Phosphorsuperchlorid, welches auch Persoz und Bloch dargestellt haben. — Leitet man schwesligsaures Gas in die letztere Verbindung, so nimmt diese noch 1 Atom von der S auf, was jedoch mit einer so geringen Verwandtschast darin gebunden gehalten wird, dass es schon bei gewöhnlicher Temperatur davon wieder wegdunstet, und noch viel leich-

Analyse desselben Zahlen erhalten, die sehr nahe mit der Formel PCI<sup>5</sup>. + 33 übereinstimmen: Dieser Körper hat ein geringeres specif: Gewicht und ein geringeres lichtbrechungsvermögen als der vorhergehende.

Gladstone ) hat die Verbindungen des Phos-verbindungen phors mit Salzbildern untersucht, wobei er zunächstdes Phosphors eine Menge Fälle durchgeht, unter welchen sich die mit Salzbilhöchsten Verbindungen 'des Phosphors imit Chlor, Brom und Jod zu den niedrigeren Verbindungsstufen reduciren. Er hat dabei unter andern gezelgt, dass bei der Einwirkung von Phospherwusserstoff auf Phosphorsaperbromid. zuerst Phosphorsuperbromür und Bromwasserstoff und zuletzt; wenn man die Einwirkung lange genug fortdauern lässt, nur Phosphor und Bromwasserstoff gebildet werden: Reines Wasserstoffgas verwandelt das Superbromid zwar in Superbromur, aber es wirkt nicht weiter darauf ein: Das Superchlorid wird nicht durch Wasserstoffgas zersetzt: Schweselwasserstoff zersetzt die Verbindungen des Phosphors mit 361 und mit 3Br Wnter Bildung von PIS3 und der Wasserstoffverbindung der Salzbilder.

Lässt man Phosphorsuperbronnit (PBr3) sich vollständig in fauchter Euft zersetzen, so bildet sich ein
rother zäher Körper, der beim Erhitzen in einem Destillationsgefässe zuerst Bromwasserstoffsäure glebt,
und darauf bei + 180° ein Destillat, welches eine
farblose, schwere Flüssigkeit ist, die sich mit Wasser
vermischen lässt, welche sich aber dadurch in Phosphorsäure und in Bromwasserstoff verwandelt. "Sie
löst sich in Terpenthinöl; Aether und Schweselsäure

<sup>1)</sup> Phil. Magaz, XXXV, 345. ... ...

und wird aus der Lösung in der letzteren durch Wasser unverändert wieder gefällt. Selpetersäure zersetzt, sie und macht daraus Chlor frei. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Berechnet
P 10,77 — 11,29
Br<sup>5</sup> 82,50 83,11 83,06
O<sup>2</sup> — 5,65,

wonach Gladstone sie mit der Formel PBr<sup>5</sup>O<sup>2</sup> repräsentirt, welche jedoch wohl in 3PBr<sup>5</sup> + 2P verwandelt werden muss, und daraus folgt dann wieder, dass der dafür vorgeschlagene Name Phosphoroxybromid in Phosphoracibromid zu verändern ist. Gladstone giebt an, dass der Siedepunkt derselben zwischen + 1700 und + 2000 liegt. Da Phosphoracichlorid nach Wurtz!) bei + 110° siedet, so sollte diese Verbindung (wenn man dabei die Beobschtung von Kopp zu Grunde legt, nach welcher 3 Aeguivalente Brom den Siedepunkt um 960 erhöhen, wenn sie 3 Aequivalente Chlor ersetzen) bei + 2060 sieden, einer Temperatur, welche jedoch nach Gladstone bestimmt zu hoch ist. - Bei der Zersetzung des Phosphoracibromids durch Wasser wird gewöhnlich noch ein anderer, in Kali und in Salpetersäure unlöslicher brauner, harzähnlicher Körper gebildet, welcher eigenthümlich riecht, welcher aber wegen Mangel an Material nicht genauer untersucht worden ist.

Durch die Einwirkung von Schweselwasserstoss auf Phosphorsuperbromid erhält man nach Gladstone unter Bildung von Bromwasserstossäure eine Klüssigkeit, welche bei + 200° farbles üherdestillirke, und

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVIII, 39.

welche sich durch Wasser zersetzt in Schwefel, Bromwasserstoffsäure und in phosphorige Säure. Sie löst sich in Aether, aber sie ist unlöslich in Schwefelsture, wofern sie nicht warm ist, wobei sie dann aber zersetzt wird, unter Entwicklung von Bromwasserstoff und Bromschwefel. Die quantitativen Be-'i in stimmungen dieses Körpers deuten zwar auf eine der " '' '' '' '' Formel 3PBr<sup>5</sup> + PS<sup>5</sup> entsprechende Zusammensetzung hin, aber sie weichen doch zu sehr von dem berechneten Resultat ab, als dass man ein völliges Vertrauen dazu haben könnte.

Setzt man Phosphorsuperchlorur so lange zu einer Verbindung von Brom und Jod, bis sich Krystalle in ansehnlicher Menge gebildet haben, welche man dann sorgfältig gegen den Zutritt von feuchter Luft geschützt auf einem porösen Ziegelstein trocknet (bei der Destillation werden sie zersetzt), so entsteht, wie Gladstone gezeigt hat, keine Doppelverbindung von Chlorphosphor und Bromphosphor, sondern eine Verbindung, welche hauptsächlich von Phosphorsuperbromid mit eingemengtem Chlorjod ausgemacht wird.

Durch Destillation von Phosphorsuperbromür oder Phosphoracibromid bekam Gladstone in der Retorte zuweilen einen krystallinischen Rückstand. Zuweilen bildete sich derselbe auch bei einer unvollständigen Einwirkung der atmosphärischen Luft auf Phosphorsuperbromid, wenn sich dieses in Aciohlorid verwan-Diese Krystalle waren durchsichtig und deln sollte. farblos; sie zersetzten sich durch Wasser, schmolzen mi gernet in gelinder Wärme, und subliminten i sich i dann, saber mit Zersetzung, indem sie darauf nicht wieder krystallisirten. Ihre Zusammensetzung, welche folgendermassen gefunden wurde: 1 // // 1... 1 :

101

Phosphor ' '12.0 .Brom 33 1 3 84,2

- Sauerstoff und Verlust : 3,8; ·

werankest die Frage; ob sie micht eine isomerische Modification von dem flüssigen Phosphoracibromid sind? Brom, specif. Regmault.1) hat die specifische Wärme des Broms warme dessel- bestimmt. Für das flüssige Brom fand er sie == 0.11294 zwischen 489.35 und 119.57; = 0.11094ben. -zwischen -- 489 und 100, und == 0,10513 zwischen 100 and -70,3. Das Brom erstarri bei -70,32 und die specifische Wärme desselben zwischen  $-77^{\circ},75$  und  $-22^{\circ},26$  ist =0,08413. Die htente Wärme desselben ist = 26,185.

Bromwasserwasserstoff.

Zur Bereitung von Bromwasserstoff oder Jodwasstoff und Jod-serstoff empfiehlt Mené?) die Anwendung von krystallisirtem unterphosphorigsaurem Kalk (4 Theile) oder krystallisirtem schwesligsaurem Natron (6 Theile). Sie werden mit 1 Theil Wasser durchseuchtet und der erstere mit 5 Theilen Brom oder Jod, und das letztere mit 3 Theilen Brom oder Jod versetzt. Bromwasserstoff entwickelt sich dann ohne, Erwärmung des Gemisches, aber für die Entwickelung von Jodwasserstoff muss Wärme angewandt; werden. Das entwickelte Gas, wird dadurch gereinigt, dass man es durch Amianth filtriren lässt und dann über Quecksilber aussangt. Die Reaction geschieht dabei nach solgender, Vorstellung:

\_ 4Br + CaP + 4H = CaP + 4HBr eder I ... Br + NaSH = NaS + HBr.

Jodeyan im Die Verunreinigung des Jods mit Jodeyan, welche schon früher beobachtet worden, ist wiederum von Jod. <del>oral galaxies</del> to be had also also so which is

<sup>- 11: 1)</sup> Ann. d. Ch. et de Phys. XXVI, 268.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVIII, 478 11 11 11 11 11 12 11 11 11

Klobach) bestätigt worden, weicher bei der Sublimation von 80 Pfund des im Handel vorkommenden Jeds micht weniger als 12 Unzen Jodeyan in laugen weissen Krystallen: sublimirt! bekam!

In der Ueberzeugung; dass Phor. in: seinen che-Fluor, Aequimischen Verhältnissen nicht eben so gut mit Chlor, valentgewicht Jed and Brom verglichen werden könne, als wie mit Samerstoff, Schwefel w. s. w., worsus wiederum folgan würde, : dies .es ,ein Aequivalentgewicht haben muse, welches ein Multiplum von dem des Wasserstells ist, that Louyet2) cinige Untersuchungen aust geführt, um diese Ansicht zu beweisen. Bei A Versechen, in denen er natürlichen Flussspath mit Schwefelsäure zersetzte, bekam er 173,53 Theile schweselsauren Kalki aus 100 Theilen :Fluorvalcium, und dieselbe Quantitat von dem neuen Kalksulz wurde auch erhalten, als er den Versuch mit künstlich bereitetem Fhorcalcium wiederholte. Legt man hier das Atomgewicht des Schwesels == 200 und das des Calciums == 250 für die Berechnung zu Grunde, so führen jene. Bestimmungen zu. einem Aequivalentgewicht von 240 für das Fluor: Inzwischen glanbte Lonyet, die+ sen. Worth, dock, such noch auf antieren. Wegen alt den wahren prifes zu missen, und er bereitets daher Elebrastrium und zersetzte dieses init Schwefelsaure; aberada er dabei als Mittel von 8 Versuchen 168,467 Theile schweselsaures Nation: aus 100 Theilen Fluornstrium bekam, was mehr bestägt als erhalten werden mussie, wenn man des Acquivalentgewicht des Fluors zu 240 annimmt, und da ausserdem das Atomgewicht des Natriums nach Pelouze ===

23- Amh. da: Ch.: et: de Phys: XXV; 291.

<sup>1)</sup> Archiv Ser Pharmac. E.K., 34.

287,2 mithtirals::völlig: sicher: anzuschen: seyn sell, so ist er der Ansicht ... dass man has bite nach diesen Nersuchen berechnete Alequivalentzahl : für des Flat kein völliges Vertrauen! haben kenne, und dieses un " on so viet mehry du diese Versuche nicht mit einer solchen Genstuigkeit ungestellt werden konnten, das nicht Veranlassungen zu Verlusten sehr wahrscheinlich gewesen waren. Er zog es daher ver, son Neuem den natürliehen Flusspath mit Schwefelsaure zu behandeln, aber er reinigte das völlig durchaichtige Mineral verher erst durch angemessenes Behandela mit Salzsäure. Indem er nan bei 6:: Versuchen 174,2, 174,4, 174,5, 174,4, 174,35, und 174,35 Theile schweselsauren Kalk von 100 Theilen Bluorcalcium bekam, also als Mittel 174,86 Theile, und da! ein Acquivalentgewicht für das Fluor von 287,5 voranssetzt, dass dieses Gewicht hatte 174,358 betragen sollen so hält er es für entschieden, dass die Zahl 237,5 das richtige Acquivalettgewicht für das Fluor ausdrückt, was nur um 1,67 höher ist, als Berzelius gefunden hat, wenn maninamlich dessen Zaltienfestltate mit der Zahl 250 für Calcium und 200 für Schwesei berechnet. Wie diese Zahl zu controliren, versubhte Lawyet die Zersetzung vom Fluorbarium mittelst Schweselszure, nachdem das Bakrim starker und siedender/Salpetersättre aufgelöst worden wer. : Debei bekäth er als Mittel von 3 Versuchen 183, I Theile schwefelsnuren Baryt von 100 Theilen Finorbatium, aber sewoh die Schwierigkeit ein reines Fluorburkun darzustellen, als auch die Unsieherheit, mit welcher noch des Atomgewicht des Bariums behaftet ist veranlassen ihn mit Grund zu der Ansicht, dass auf diese Versuche keine zuverlässige Berechnung gegründet werden könne. Drei / Heue : Versuche.) mit känstich

bereitetem Flutercalcinut geben als Mittelzahl 174,167 schwefelsauren Kalk, und bei Versuchen mit Fluor, blei bekam er als Mittelzahl 123,56 Theile sphytefelsaures Bletomyd von: 100 Theilen Flugridei, welchem Besultat er jedoch keinen grossen: Werth suerkennt sendern er nimmt es in Kolge! der ernteren Versuche als bewiesen an, dass das! Aequivalentgewicht des Fluors 237,5, d. h. 10: Maligrosser als des Wash serstoffs ist. Natürlicherweise: durfte es gewagt erscheinen; wenn man die von Louyet bestimmte Zehl nicht als sicher annehmen wellte, aber wenn man seine Abhandlung aufmerksum durchliest und sich dabei eine Menge von Fragen stellt, welche wichtig se seyn scheinen, und welche zu beentworten sind, she man sich auf :diese Zahl vollkommen verlassen kann, indem man dabei auf eine Monge von Kinwutzfe stösst, welche von ihm weder aufgestellt noch wider bestimmten. Rahf kein: grössetter. Werth, zuenkannt " " " " " werden kann, und diesen um so viel mehr, da alle die Einwütse, welche man sewohl gegen idig Verauche von Louyet als auch von Bezzehlus machen; kann, viel leher : su dem Resultat führen; dass anch die ffrü- .... ance (....) here miedrigere din das Acquirelentgewicht des Fluers aus aus aus bestimmen. Zahl aller: Wahrscheinlichkeit nach: wohl etwas zu boch ubber nicht su niedrig ist. ....

Schönbein!) hat gezeigt, dass Kohlenpulver eine Kohlenstoff. desoxydirende Wirkung hat, selbst wenn Lösungen damit geschüttelt, werden, und dass dadurch sowohl Eisenoxydsalze als auch Quecksilberoxydsalze mehr oder weniger zu Oxydulsalzen reducirt werden, wenn

Sold AVXX and indicate the contract of the con

<sup>1)</sup> Poggend. Ashti LMKWIII, 521: One part of the

men die Losangen dieser Salie mit Kohlenpulver schuttelt.

Her Kohle, Salze und gewisse organische Köfper aus ihren Lösungen auszufällen, migesteht, und er zieht aus den Resultaten den allgemeinen Schluss, dass diese Eigenschaft den Kohlen nicht bless in Folge ihrer Perestät zukommt, sondern dass sie auch durch eine eigne Affinität bedingt sey. Diesen Schluss glaubte er in Folge der Resultate von ühnlichen Versuchen ziehen zu können, welche ur mit Bimstein und Platinschwarz anstellte, von welchen beiden Körpern sich das letztere zwar etwas mehr durch sein entfärbendes Vermögen von gewissen Stoffen auszeichnet, aber doch diese Rigenschaft bald verliert. Im Vebrigen lässt sieh kein Auszug aus der Abhandlung machen.

Siedepunkt der Regnault<sup>2</sup>) hat den Siedepunkt der Kehlensäure Koblensäure. bestimmt und er hat ihm bei 767,3 M. M. Bevometerhöhe zu — 780,16 gefunden: In einem Gemisch von fester Köhlensäure und Aether sank das Luft-Thermometer auf — 78,26:

Oxalature mit "Roin soh") giebt an, dass die glasgianzenden KrySalpetersäure staffe; welche sich beim Erkalten einer Lösung von
verwitterter Oxalsäure in etwas warner rauchender
Salpetersäure absetzen, bine Verbindung von gleichen
Aequivalenten Oxalsäure und Salpetersäure sind, die

Aequivalenten Oxalsäure und Salpetersäure sind, die sich durch Wasser zersetzt, und welche in freier Luft fortwährend Salpetersäure abgeben, wobei sie weiss werden und bedeutend aufschwellen.

to the second of the grant

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XVI, 192. 264.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVI, 257.

<sup>3)</sup> Jahrb. für pract. Phaemi: KNAM, 189.

Da ich es nicht für zweckmässig halte, an fedem betreffenden Orte die übrigen Doppelsäuren aufzuführen, weiche Salpetersaure enthalten, und weiche, gleichwie 'die Verbindung mit Oxalsaure; nur angedeutet worden sind, ohne dass sie genauer untersucht wurden, so halte ich es für hinreschend hinzuführen, dass' nach Reinsch ahrliche: Verbindungen existiren mit Borsaure, Gitrononsaure, Bernsteinsaure, Weinsaure und Benzeesaure, und was die Verbindung mit der letzteren anbetrifft, so scheint er kelne Kenntniss über die hierhin gehörende Verbindung gehabt zu haben, welche schon lange in der Wissenschaft 

Laurent') giest an, dass sich Wasserstoffgas ent Bor, Atomgewicht desselwickelt, wenn man Eisen in Boran wirft, 'der eine Zeitlang geschmulzen erhalten worden ist. Da die ses wur duvon herrühren kann, dass der geschweizene Borax noch etwas Wasser enthalt, so vermuthete er, dass das bisher für Bor angenommene Atomgewicht = 186,2, welches sich auf den Wassergehalt im Borace grundet, eine Berichtigung erfordere; und da er bei 2 Versuchen den Wessergehalt me Borak zu 47,15 und-47,2 gefunden katte, während Berzel ling durin har 47,1 Proc. faind; so ist er der Ansicht, dass das Atomgewicht des Bors, wennzman die Borsaure als Bri betrachtet, = 187,5: oder 11 Mai se gross lais das Aequivalentgewicht des Wasserstoffe seyl

Daubree 2) hat gezeigt, dass wonn man Titus Krystallisirte chlorid. Zinnchlorid und Chlorkiesel wit Wasser durch ein glübendes Porcellanrobr leitet, Titansaure, Zinnexyd und Kleselsture gebildet werden, die sich dau the state of the s

Oxyde.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 7.

hei in Krystallen absetzen. Die Krystalle der Thansaure und des Zinnoxyds stimmen mit denen des Brookits therein. Des specif. Gewicht des Zinnoxyds ist 6,72. Desselbe ist farbles und so hart, dass es Glas zitet. Die auf diese Weite gebildete Kieselsaure besitzt einen muschligen Bruck und eine warzige Oberfische, an der man hier und da Krystallsächen hemerkt. Sie setzt sich an den Stellen des Rehrs ab, welche ausserhalb des Ofens liegen, und welche night ther + 300° erhitzt sind.

Specifische Wärme des Kalinma.

Regnault?) hat die specif. Wärme des Kaliums in niedriger Temperatur bestimmt, und er hat sie mit der des Blei's unter denselben Umständen verglichen. Eq. fand sie bei dem Versuche, auf welchen er das grösste Vertrauen setzt, 5,4 Mal grösser als die des Blei's. Da mun das Gesetz, nach welchem sich die specifische Wärme der Körpet umgekehrt verkält, wie ihre Atomgewichte, nickt gültig bleibt, wenn man für das Kalium das von Betzelius bestimmte Atomgewicht annimmt, dass es aber auch für das in Rede stehende Metall velikemmen 'geltend bleibt, wenn man das Atomgewicht halbirt; so glaubt Regnault, dass dieses geschehen müsse; und dass also das Kali sk ans 2. Atomen: Kali und 1 Atom Sauerstoff zusammengesetst: zunbetrachten sey == K. Dass die Atomgewichts für Silber und Natrium halbirt werden sollen, hat et schon synher darzulegen gesucht, wobei er siend in die sich benfalls auf die an diesen Körpern beobachtete specifische Wärme stätzt. Bevor men jedoch eine seiche Halbirung:der Atomgewichte :dieser Körper 20nimmt, durke, ses saher, wohl, noch erst. erforderlich werden, die Zusammensetzung der Superoxyde dieser

5 711 1 10 10 Me

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVI, 261. ...

Metalle zu untersuchen, und die Atomgewichte einem licher Elemente mit aller Schärfe zu bestimmen. Dabei können dann vielleicht umfassende Ansichten eht steken, welche, wenn man sie einer gemeinschaftlichen Betrachtung unterwirft, solche Grunde herausstellen, dass sich richtigere Auffassungen, als die gegenwärtigen, geltend machen. Wenn man aber auf den Grund einer Abweichung und dieser nur in einem Palle, welcher gewise noch als mer ein hypothetischer angesehen werden kann, eine Sterung in unseren ülteren Ansichten, welche uns mit sicheren Schritten verwärts geführt haben, machen wollte, so würde man wahrscheinlich der Zeit und der Erfahrung zuverkommen und eben dadurch Gefahr laufem häufig gezwungen zu werden, Veränderungen in wichtigen Theilen vorzunehmen, und folglich das leitende Princip verlieren, welches sich bis jetzt von grosser Wichtigkeit gezeigt hat. - Eine andere Sache aber ist es, wenn Chemiker selbst Fragezeichen für alle solche Einzelheiten im Bereiche der Wissenschaft austellen, welche einer genaueren Erforschung bedürfen.

Zur Bestimmung des Atomgewichts für Berium Atomgewicht hat Struve 1) die Methode von Bernelius wieder des Beriums. holt, much welcher ein bestimmtes Gewicht von Ohlorbarium in schwefelsauren Baryt verwundelt wird. Hundert Theile Chlorbarium geben bei 2 Versuchen 112,0912 und 112,0964 Theile schwefelsauren Baryt; wovon das Mittel 112,0938 ist. Bernelfus erhielt die Zahl 112,175. Aber Struve bemerkt, dass der seine eigenen Versuche mach den neueren von ihm für Chlorbarium geben bei 2 versuche mach den neueren von ihm für Chlorbarium geben bei 2 versuche für Chlorbarium geben bei 2 versuche des gestellt geschiedes seine eigen nen Versuche mach den neueren von ihm für Chlorbarium geben bei 2 versuche für Chlorbarium geben bei 2 versuchen des gestellt geschiedes ge

<sup>1)</sup> Öfversigt af K. Vet. Acad. Pörhandl. VI, 185.

und Achmelel gugantandtan::Atomigemichten zu berachnen, weil, wenn sie nach S = 200,75 Derechnat, worden,: Ass Atomgewicht, des Bariums == 850,107 wird, anstatt 855,51, welches Berzelins aufstelt. Berechnet; man aberadie. Vensuche: sowell..ven Berzeljus als auch die von Stnuve nach dem jetzt wahrzeheinlichsten: Atomgewichten: führ: Schwesel -== 200 und für das Acquivalent des Chlors = 443,28, und berechnst men ferner auch mit Zugrundelegung des Atomgewichts: vom: Silber = 1350. des Atomgewicht des Bariums nach den übereinstimmenden Versuchen. welche sowohl Bergelins als such Pelouze durch Zersetzung eines, bestimmten Gewichts.von. Chlarbanium mit salpetersaurem Silberanyd ausgeführt haben, se erhält man, folgende ungleiche: Atempawichte für dag Chlorbagium: An article and article and article and article and article and article and article and article and article article article article and article articl 1. Berselius, berechnstnach d. Chlorsilber - 855,540 2. Pelouze, ... [- ] ... += \*\*\* :... # 858,891 3. Barzelius -- Inach d. schwefelsaur. Beryt == 843,947 4.8tmune, / 3-1-91-91-1. : :---- : == 851,620 - ... Ungeschiet Also die .von den werschiedenen Exporimentatoren angestellten Versuche in ihren procenmanner in den beiden Werthen mit ginander in den beiden verschie-- 10 denen Reihen sehr wohl ibeneinstimmen, ee stellen sie doch, wie wir sehen, in der Schluss-Bestimmung des Atomgewichts für Barium: so grosse Unterschiede herans, dass pine Differens ven 14,94 innerhelb der Grenzen stattfindet. Wolkten wir im einem solchen Falle sagent, dess uns das Atomgewicht des Bariums bekannt sey, so ware das gewiss unrichtig; aber es will, doch scheinen ... wie wenn das Atomgewicht um

die Zahl, 850; schwankt, und das elso des Barjum

zu den Körpern gehören dürfte, deren Atomgewichte

Multipla mon iden Wasserstoffs giad.

. Marignate 1) but gesucht, that die Atomgewichte Atomgewichte von Lanthan und von Didym cine geneuere Kennt und Didym. nies zu: erlangen, als : wir bisher deven hetten; ... Als er has dem Gemeng dieser Erden mit Ceraxyd die ersteren zuerst: mit einer schwächenen und darquf mit einer stärkenen Salpetersäure, ausgezogen hatte. verdunatete er : die Lütung und glühte, den Rückstand som Austreiben, der Solpetersäure. Denn wiederholte er dieselbe Behandlung mit, schwacher Salpetergaure (1 Theil Saure und 200, Theile Wasser), um die Erden duszuziehen und das Ceroxyd zurückzulessen Nachdem er diese Behendhung moch mehrere Male wiederholt hatte, wandte er Mosander's Mothode an, um Lanthan und Didym von einander zu trennen, welche darin besteht, dass diese Erden in wasserfreie Verbindungen mit Schweselsaure verwandelt werden, die man dann in Wasser von + 50 bis 60 auflöst, worauf aus der Lösung durch Erwärmen bis zu + 30 bis 35° das schwefelsaure Lanthan mit ei-ner geringen Menge von schwefelsaurem Didym aus-gefällt wird. Auch diese letzte Behandlung wurde so oft wiederholt, bis sich das schwefelsaure Lanthan salz völlig weiss zeigte. Die Mutterlauge, welche das schwefelsaure Didym und schwefelsaures Lanthan enthielt, wurde langsam verdunstet, wobei ein rötheres Stiz mi grossen Krystellen und ein heller gelärbtes Salz in 'Aleineren Krystallen daraus anschoss :: 'Dus gelarbie Salz, weiches am reichsten an Didymuist, wurde rein ausgelesen und dieselbe Behandlung damit noch mehrere Male wiederholt inzwischen konnte Marignus kein Mittel: auffählen; um sich undurch von der völligen Reinheit des Didymsalzes überzeugen zu können. A. .. 1.1 10 ...

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 228.

Trenning von Lamban und Didym anwandte, erwähnt derselbe, dass wenn man die gemengten Erden glüht und man sie dann mit sehr verdünder Sulpetersäure behandelt, eich zwar vorzugsweise Lamthan mit Zufücklässung von Didym auflöse, und dass, wenn man die Verbindungen dieser Erden mit Oxidente in vieler Salzsäure auflöse und die Lösung verdunste, das röthere Didymsalz daraus wohl suerst abschiesse, dass man über auf beide Weisen nur eine wenig approximative Trennung erreichen könne, weshalb man am Ende immer seine Zufückt sur Krystallisation der schwefelsauren Selze nehmen müsse:

Schwefelsaures Lanthan schiesst in kleinen, farblosen, sechsseitigen Prismen an, welche sechsseitig
zugespitzt sind, und dieses Salz, welches also in demselben Systeme wie das Ceroxydulsalz krystallisirt,
gehört dem rhombischen System an, und es enthält,
gleichwie dieses, 3 Atome Wasser. Das schwefelsaure Didym schiesst dagegen in glänzenden dunkelrothen Krystallen an, welche von einem geschobenen
rhombischen Prisma herstammen, und welche 3 Atome
Wasser enthalten. Die Krystallform beider Salze ist
von Marignac genauer beschrieben worden.

-::Marignae hat denn and disselbe. Weise, welche excizur Bestimmung des Atomgewichts von Cer anwandte 1), und mit Zugrundelegung des von ihm für Batium bestimmten Atomgewichts == 856,77°), das Atomgewicht des schweselsaumen Lanthans bestimmt, und debei solgende Resultate arbalten:

. h 11. m.

- 1.19

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXIX, 84.

Versuche	Schwefel- saures Lanthan in	Chier batium		Atomgowicht des schwofelsaw-		
		Minimum	Maximum	Maximum	Minimum	Mittel
1	11,644	11,765	12,825	1185,8	1180,3	1183,0
2	12,035	13,195	13,265	1185,7	1179,4	1882,5
3	10,690	11,669	•	1190,9	_	
4	12,750	13,920	• .	1190,7	•	•
5	10,757	11,734	•	1191,8	•	• •
6	12,672	13,813	•	1192,6	•	•
7	9,246	10,080	• •	1192,4		
8	11,292	11,204	• •	1194,2		•
9	10,192	11,111	•	1192,5	•	•

Schliesst man nun von diesen Versuchen 1, 2 und 8 aus, welche gar sehr von dem Mittel abweichen, so erhält man die Zahl 1188,3 für das Atemgewicht des schwefelsauren Lanthans.

Inzwischen glaubte Mariguac kein völliges Vertrauen auf diese Zuhl setzen zu können, und er stellte daher moch zwei andere Versuche auf diese Weise an, dass er schweselsaures Lanthan durch im Ueberschuss hinzugesügtes Chlorbarium zersetzte und nacher den in der Lösung befindlichen Baryt mit Schweselsäure aussüllte und diesen letzteren Niederschlag wog, gleichwie auch den ersten. Aus diesen Daten konnte er dann das Atomgewicht des schweselsauren Lanthans berechnen, und die beiden ausgesührten Versuche gaben solgende Resultate:

res Lanthan	Chler- barium	•	sawer Baryt Zweiter Nic- derschlag	•	Atomgewicht des schwefelsauren Lanthaus.
4,346	4,758	5,364	•	5;329	1187,4
4,733	5,178	5,848	:0,147	4,803	1188,3,
und inde	em er	nun dies	e Zahlen	mit den	vorhin er-
haltenen	verglei	icht, hält	Marigna	ac die Z	ahl 588 für
den wah	rscheir	lichsten	Ausdruck	des. A	tongewichts

von Lanthanium, welche also auf das Genaueste mit der für Cerium übereinstimmt. Die älteren Atomgewichte für das Lanthanium sind folgende: Coubine = 451,88, Rammelsberg = 554,88, Mosander = 580 und Hermann = 600.

Was das Didymium anbetrifft, so besassen wir für dieses Metall noch keine Atomgewichts-Bestimmung. Aber Marignac hat nun nach der angeführten Methode 4 Versuche darüber angestellt, und dabei folgende Resultate erhalten:

Sobwefelsau- res Didym		Schwefele Erster Nie- derschlag	saurer Baryt Zweiter Nies derschlag	Berechnet	Atomgewicht des schwefelsauren Didyns
3,633	3,902	4,412	0,084	4,373	1210,4
4,862	. •	4,679	0,075	4,662	1206,9
8,330	3,552	4,027	0,088	3,980	1218,7
1,381	1,477	1,681	0,014	1,655	1219,9.

Da jedoch die Didymerde schwerlich als frei von eingemengtem Lanthan. angesehen werden konnte, dessen Einmengung immer ein zu niedriges Atomgewicht veranlassen würde, so ist Marignac der Ansicht, dass die höchste unter den gefundenen Zahlen als die wahrscheinlichste angesehen werden müsse, und dass also das Atomgewicht des Didymiums wenigstens zu 620 angenommen werden könne.

Tellur.

Hartung-Schwarzkopf 1) giebt im Widerspruch mit früheren Angaben an, dass sich das schwarze amorphe Tellur, so wie es durch Fällung einer Lösung von telluriger Säure mit schwesliger Säure erhalten wird, nicht in concentrirter Salpetersäure auflöse, selbst wenn man es damit koche.

Arsenik ist G. Rose<sup>2</sup>) hat die Gründe genauer geprüft, welnicht isomorph

mit dem Schwefel.

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVIII, 150.

<sup>2)</sup> Peggend. Ann. LXXVI, 75.

che Breithaupt, Frankenheim und Kobell für die Annahme der Isomorphie des Arseniks mit dem Schwesel angegeben. Nachdem er dabei so wohl die Krystallform als auch die chemische Zusammensetzung von Schwefelkies, Speerkies, Arsenikkies, Arsenikeisen, Kobaltglanz, Spieskobalt, Amoibit und Plinian in Ueberlegung und Vergleichung gezogen hatte, hält er jene Gründe, welche für die Isomorphie der in Rede stehenden Körper angeführt worden sind, nicht so beschaffen, dass sie eine strengere Kritik aushalten können.

Göpel 1) hat die Methoden genauer geprüft, wel- Jodarsenik. che bis jetzt für die Bereitung von Jodersenik AsJ<sup>5</sup> angegeben worden sind, wobei er nicht bloss die Kosten der Bereitung nach den verschiedenen Methoden, sondern auch die Reinheit berücksichtigt, welche dieses Präparat mach den ungleichen Methoden bekommt. Die vortheilhafteste Bereitungsmethode besteht nach ihm darin, dass man ein Gemenge von 2 Theilen trocknem Jod und 1 Theil pulverisirtem Arsenikmetall in einer Digerirslasche auf dem Sandbade in einer möglichst niedrigen Temperatur zusammen schmilzt, und die Masse, nachdem das Schmelzen eine Zeitlang fortgesetzt worden, und dieselbe erkaltet ist, mit Alkohol behandelt, welcher mit Leichtigkeit das gebildete Jodarsenik und noch etwas freies Jod auflöst. Die Lösung wird dann von dem ungelösten Arsenik abgegossen und so lange Arsenikwasserstoffgas hinein geleitet, bis sie nur noch schwach gelb gefärbt ist, worauf man sie bei + 50° verdunstet, wobei dann das Jodarsenik in rothen Krystallen daraus anschiesst. Auf diese Weise bekommt man

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LX, 129.

33 Proc. Jodarsenik von der angewandten Jodquantität.

Schwefelantiminerale.

Derouen 1) hat die Angaben mehrerer Chemiker mon. Kermes und Pharmaceuten über die Bereitung von Kermes minerale geprüft, aber da seine Untersuchungen nur den Zweck gehabt zu haben scheinen, nur die Methoden zu erproben, welche das schönste Präparat liefern, und nach welchen dasselbe am schnelisten bereitet werden kann, und da sie durchaus nicht die Reinheit oder chemische Zusammensetzung der Producte aufklären, so glaube ich hier nur das Erscheinen der betreffenden Abhandlung anführen zu müssen.

Molybdan.

Nachdem man auf Grund früherer Versuche über das Atomgewicht des Molybeitas darlegen gekonnt hat, dass das Doppelsalz, welches durch Auflösen der Molybdänsäure in Ammoniak und Verdunsten der Lösung am leichtesten gebildet und krystallisirt erhalten wird, in seiner Zusammensetzung der Formel AmMo<sup>2</sup> + AmMo<sup>5</sup> + 3H entspricht, hat nun Berlin<sup>2</sup>) versucht, durch eine genauere Bestimmung der darin eintretenden Quantität von Molybdänsäure das von mir und Struve angegebene Atomgewicht 'des Molybdans zu controliren. Als Berlin dieses Salz auf die Weise analysirte, dass er das vorher über Schwefelsäure im lustleeren Raume völlig getrocknete Salz mit Salpetersäure durchfeuchtete und dann erhitzte, bis die überschüssige Salpetersäure und das salpetersaure Ammoniumoxyd ausgetrieben worden waren, fand er bei 4 Versuchen, dass der procentische Gehalt an Molybdänsäure darin 81,598, 81,612, 81,558 und 81,555 beträgt. Geschieht nuh die Berechnung

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XV, 1.

<sup>2)</sup> Öfvers. af K. Vet. Acad. Förbandi. VI, 89.

nach H == 175 und H == 12,5, so entsprechen diese Zahlenwerthe einem Atomgewicht für das Molybdän von == 875,75, 875,57, 875,42 und 875,25 oder im Mittel 875,75, wodurch also das Atomgewicht bestätigt wird, welches im vorigen Jahresberichte, S. 53, als das wahrscheinlichste für dieses Metall aufgestellt worden ist.

Berlin giebt ferner an, dass, wenn man das so eben angeführte molybdänsaure Ammoniumoxyd mit seiner doppelten Gewichtsmenge oder mit noch mehr Molybdänsäure vermische und damit in einem verschlossenen Gefässe bis zum Schmelzen erhitze, man nach dem Ausziehen der überschüssigen Molybdänsäure mit Ammoniak ein metallisch glänzendes, in Braungelb und Violett schimmerndes Pulver erhalte, welches weder von Salzsäure noch von Schwefelsäure angegrissen werde, und welches in Folge der Analyse, bei welcher 68,306 Proc. Molybdän darin gefunden wurden, von neutralem molybdänsaurem Molybdänoxyd ausgemacht zu werden scheine, welches nach der Formel MoMo² berechnet 68,348 Proc. Molybdänenthält.

Das dreifach-saure molybdänsaure Ammoniumoxyd ist von Berlin auf den Gehalt an Åm und Mo, aber nicht auf den Wassergehalt analysirt worden. Er hat jedoch dieses Salz nicht immer nach Belieben darstellen können, indem es sich zuweilen als eine körnige, am Glase haftende Krystallkruste absetzte, welche in kaltem Wasser schwer aber in siedendem Wasser ziemlich leicht löslich war. Beim Trocknen schrumpste es sehr zusammen.

Endlich giebt Berlin an, dass wenn man die Lösung des gewöhmlichen Ammoniumoxydsalzes unter vermischt, ein Punkt eintritt, bei welchem die Müssigkeit zu einem Brei von Krystallnadeln erstarrt, welche, wiewohl in kaltem Wasser nur unbedeutend löslich, sich sehr bemerkbar in siedendem Wasser auflösen, und welche nach dem Trocknen über Schwefelsäure sich bei der Analyse als ein vierfach-saures
Salz mit Wasser = ÄmMo+ + 2H herausstellten.

Titan.

Wöhler<sup>1</sup>) hat eine schöne Untersuchung über das Titan ausgeführt, und wiewohl die ausführlichere Beschreibung der dabei erhaltenen Resultate erst 1 Jahr später mitgetheilt worden ist, so will ich doch diese letztere für den folgenden Bericht darüber anwenden.

Die kupferrothen kubischen Krystalle, wie sie sich bekanntlich in einigen Hohöfen bilden, sind nicht, wie man bisher glaubte, metallisches Titan, sondern sie sind eine Verbindung von Cyantitan mit Stickstoffutan = TiC<sup>2</sup>N + 3Ti<sup>5</sup>N. Brhitzt man sie im trocknen Chlorgas, so bildet sich flüssiges ¡Titanchlorid, aber zugleich erhält man viele kleine gelbe Krystalle sublimirt, welche eine Verbindung von Titanchlorid und Cyanchlorid sind. Schmilzt man die cubischen Titankrystalle nach dem Pulverisiren mit Kalihydrat, so entwickelt sich Ammoniak, während titansaures Kali gebildet wird. Glüht man sie in einem Porcellanrohre, während Wasserdampf dadurch geleitet wird, so entwickelt sich Wasserstoffgas, und wird dieses in Wasser geleitet, so giebt dieses nachher Reactionen auf Ammoniak und auf Cyanwasserstoff, und wendet man zu diesem Versuche nicht zerkleinerte Krystalle an, so sieht man unter einem Mikroscope, dass die gebildete Titansäure von Krystallen ausgemacht wird,

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXIII, 34.

welche nicht die Form des Rutils, sondern die des Anatas haben, und dass sie gleichwie diese meistens eine nelkenbraune Farbe besitzen.

Die cubischen Krystalle werden durch Behandeln mit concentrirter Salzsäure, Schwefelsäure und Fluorwasserstoffsäure gereinigt, aber selbst nach dieser Behandlung enthalten sie noch ungefähr 0,921 Proc. Graphit, den man unter einem Mikroscop darin entdecken kann, und welcher zurückbleibt, wenn man sie mit Chlorgas behandelt. Man hätte vermuthen können, dass dieser Gehalt an Kohle die Ursache zur Bildung von Chlorcyan gewesen wäre, und zwar in Folge seiner Einwirkung auf das Stickstofftitan; aber wird reines Stickstofstitan in der Wärme mit Chlorgas behandelt, nachdem man es vorher mit Kohlenpulver vermischt hat, so bekommt man kein Chlorcyan. Bei der Analyse der in Rede stehenden Krystalle wurde das Titan als Titansäure bestimmt, darin verwandelt theils durch Glühen der Krystalle in Sauerstoffgas, und theils durch Schmelzen mit saurem schwefelsaurem Kali. Die Berechnung geschah mit der Voraussetzung, dass 1 Atom Titan 301,55 wiegt. Der Stickstoff wurde gasförmig erhalten zugleich mit gebildeter schwesliger Säure und Kohlensäure, als die Krystalle mit saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen wurden. Der Kohlenstoff wurde durch Schmelzen mit Bleioxyd bestimmt (Kupferoxyd und Quecksilberoxyd wurden ebenfalls reducirt), indem sich unter Bildung von Kohlensäure metallisches Blei reducirte; wird dann von der gebildeten Kohlensware die Quantität abgezogen, welche von dem mechanisch anhängenden Graphit herrührt, so kann daraus leicht die Quantität von Kohlenstoff berechnet werden, welche in Gestalt von Cyan darin eingetreten ist. Auf diese Weise bekam Wöhler seigende Resultate:

		Gefunden	Berechnet			
	Ti10	77,26	78,00		Titancyanür	16,21
Ŧ	114	18,30	18,11	Oder:	Stickstofficten	83,76
	$\mathbb{C}_{5}$	3,64	3,89	,		•
	Grap	hit 0,92	100.			
		100,12.				

welche der Formel TiC<sup>2</sup>N + 3Ti<sup>3</sup>N entsprechen. Wöhler hält es für wahrscheinlich, dass die Bildung der in Rede stehenden Krystalle mit der Bildung von Cyankalium in Hohöfen, wie sie in den letzteren Jahren beobachtet worden ist, im Zusammenhang stehe. Als es dann Titansäure mit wasserfreiem Kaliumeisencyanür in einem verschlossenen Gefässe eine Stunde lang in einer Temperatur erhitzte, worin Nickel schmilzt, so bekam er eine braune porose Masse, die sich nach der Behandlung mit Wasser und Salzsäure unter einem Mikroscope als aus kupferfarbigen Krystallnadeln und aus Kohle bestehend zeigte, welche in der Lust zu Titansäure verbrannte, die ferner beim Erhitzen mit Kupferoxyd verbrannte, durch Schmelzen mit Kalihydrat Ammoniak entwickelte und beim Erhitzen in Chlorgas Titanchlorid und Cyanchlorid gab. Zinken's Angabe, dass diese cubischen Krystalle etwas flüchtig seyen, scheint auch von Wöhler bestätigt worden zu seyn.

Der kupferfarbige Körper, welcher beim Erhitzen von Titanchlorid-Ammoniak in Ammoniakgas erhalten wird, ist chenfalls nicht, wie man bisher glaubte, metallisches Titan, sondern er ist Stickstofftitan, aber zusammengesetzt nach der Formel Ti<sup>5</sup>N<sup>2</sup>, indem Wöhler darin fand:

	Gefunden	Berechnet
Ti <sup>2</sup>	72,24	72,1
<b>14</b> 5	27,76	27,9

Das chemische Verhalten desselben beim Erhitzen mit Kalihydrat und Wassergas ist dem der eubischen Krystalle ähnlich, aber in Chlorgas gibt es beim Erhitzen nur Titanchlorid und kein Titancyanchlorid. Leicht reducirbere Metalkoxyde geben damit im Glühen Titansäure. Beim Glühen in der Luft liefert es citronengelbe Titansäure.

Erhitzt man Titansäure in Ammoniakgas und lässt man sie dann darin erkalten, so erhält man ein dunkles violettes Pulver, ähnlich aussehend, wie sublimirter Indigo, und dasselbe ist ein nach der Formel Tibl
zusammengesetztes Stickstofftitan, welches bei der
Analyse folgende Resultate gab

	Gefunden	Berechnet
Ti	<b>64,66</b>	63,269
N	35,34	36,731,

und welches beim fortgesetzten Erhitzen in Ammoniakgas oder noch besser in Wasserstoffgas Stickstoff abgibt und allmälig in die folgende Verhindung übergeht, nämlich in

Ti<sup>5</sup>N<sup>5</sup>, welche jedoch am besten durch starkes Erhitzen von Ti<sup>5</sup>N<sup>2</sup> in Wasserstoffgas bereitet wird. Diese Verbindung besteht aus

Gefunden			Berechnet
Ti <sup>5</sup>	74,13	<b>73,94</b>	74,16
<b>145</b>	25,87	26,06	25,84.

Sie ist messinggelb und scheint auch gebildet zu werden, wenn man Titansäure in dem Gas von Cyan oder Cyanwasserstoff erhitzt. Wahrscheinlich ist sie eine Verbindung von 2 verschiedenen Titanstickstoffen.

Metallisches Titan stellte Wöhler nach Berge-

lius Methode dar, nämlich durch Ethitzen von Kaliumtitanfluorür mit Kalium. Nach dem Ausziehen mit Wasser und Abschlämmen der Titansäure bleibt dann metallisches Titan zurück, welches bei 100facher Vergrösserung Metallglanz und eine Eisensarbe zeigt. Wird dieses Pulver in eine Lichtslamme geworfen, so entzündet es sich mit äusserster Lebhaftigkeit unter Hervorbringung eines starken Lichts und Wärme. Eben so verhält es sich auch in Chlorgas. Erhitzen mit Mennige oder Kupferoxyd oxydirt es sich mit starker Feuer-Erscheinung. Es zersetzt Wasser und entwickelt daraus Wasserstoffgas, wenn man es damit kocht. Beim Erwärmen mit Salzsäure entwickelt es Wasserstoffgas, die entstehende Lösung ist farbles und enthält wahrscheinlich Ti El; setzt man aber Ammoniak zu dieser Lösung, so schlägt sich schwarzes Oxyd nieder, welches dann unter Entwickelung von Wasserstoffgas erst blau und dann weiss wird.

Demoly 1) hat ebenfalls eine Untersuchung gewisser Titan-Verbindungen ausgeführt. Nachdem er den Rutil analysirt und darin einen Gehalt von 1,8 Procent Kieselsäure gefunden hatte, welche von neueren Analytikern nicht darin angegeben worden ist, vermuthete er, dass diese eingemengte Kieselsäure die Ursache des verschiedenen und niedrigeren Atomgewichts, wie dieses bisher für Titan angegeben worden ist, gewesen sei, im Vergleich zu dem, welches erhalten wird, wenn man dasselbe nach dem von Dumas bestimmten specif. Gewicht des flüchtigen Titanchlorids in Gasform berechnet, wobei man die Zahl 353,554 erhält. Er nahm sich daher vor, das Atomgewicht von Neuem zu bestimmen, und er ging

<sup>1)</sup> Revue solentif. XXXIV, 325.

dabei, gleichwie Pierre 1) von der Amalyse des Titanchlorids aus, welches er, da es häufig mit Eisenchlorid, freiem Chlor, Chlorsilicium und Wasser verunreinigt ist, von den beiden ersteren durch wiederholte Rectificationen über Quecksilber und Kalium in einen eigends dazu eingerichteten Gelässe reinigte. Darauf leitete er Ammoniakgas in das flüssige Chlortitan, wobei sich Chlortitan – Ammoniak in Gestalt eines weissen Pulvers absetzte, welches er in Ammoniakgas erhitzte, und den Rückstand dadurch wieder in Chlortitan verwandelte, dass er Chlorgas darüber leitete, und das wiedergebildete Chlortitan über Quecksilber und Kalium rectificirte. Drei mit diesem Titanchlorid ausgeführte Analysen gaben folgende Resultate:

Titanchlorid		Titansäure	Chlorsilber	
in	Grammen.	in Grammen.	in Grammen.	
	1,470	0,565	4,241	
	2,330	0,801	6,752	
	2,880	1,088	8,330,	

wonach Demoly für das Chlortitan die folgende Zusammensetzung berechnet:

Chlor 72,02 Titan 27,98.

Geht man aber dabei von dem Gewicht des Chlorsilbers aus, und führt man die Berechnung mit Ag = 1350 und Cl = 443,3 aus, so bekommt man folgende procentische Znsammensetzung:

Chlor 71,43 Titan 28,57

Demoly hat jedoch auf Grund der von ihm angegebenen procentischen Zusammensetzung das Atom

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVIII, 70.

des Titans zu 350 berechnet, ungeachtet dieselbe mit den erwähnten Atomgewichten für Silber und Chlor (Demoly hat nicht angegeben, nach welchem Atomgewichten für diese Körper er die Berechnung gemacht hat) zu der Zahl 344,5 führt. Nimmt man dagegen an, dass das Titanchlorid 71,43 Proc. Chlor enthält, so wird das dansch berechnete Atomgewicht für Titan = 354,6. Vielleicht können wir aus diesen Bemerkungen den Schluss ziehen, dass die Kenntniss von dem Atomgewicht des Titans durch diese Versuche noch auf keine Weise zur Entscheidung gekommen ist.

De moly hat die Beobachtung gemacht, dass eine Lösung von Titanchlorid nach einem Zusatz von kohlensaurem Baryt klar bleibt, wenn man sie mit vielem Wasser verdünnt, dass sich aber Titansäure in kleinen glänzenden und in Säuren unlöslichen Blättern daraus abscheidet, wenn man die Flüssigkeit zum Sieden erhitzt, während sich eine in Säuren lösliche Titansäure niederschlägt, wenn man Titanchlorid ohne den Zusatz von kohlensaurem Baryt mit vielem Wasser verdünnt. Nach dieser Beobachtung hat er in ähnlicher Art, wie Fremy bei den Zinnoxyden verfuhr, die von H. Rose bereits bemerkten verschiedenen Modificationen der Titansäure genauer zu studiren gesucht.

Die in Säuren lösliche Modification, welche ich a Titansäure nennen will, enthält in dem Zustande, wie sie durch Fällung aus ihrer Lösung in einer Säure durch kaustisches Ammoniak und Trocknen in freier Luft, bis sie darin nichts mehr an Gewicht verliert, erhalten wird, 26,1 Proc. Wasser, welches der Formel a Pis + 5H entspricht, indem diese Formel 25,42 Proc. Wasser voraussetzt. Beim Glühen zeigt

sie das bekannte Feuer-Phänomen. Durch Trocknen bei + 140° verliert sie 3 Atome Wasser, dawn ist sie in Säuren unauflöslich und schon in die zweite Modification übergegangen. Ihre löslichen Salze krystallisiren leicht, und sie werden aus ihren Lösungen sowohl durch Alkohol als auch durch die Salze von Kali, Natron und Ammoniumoxyd niedergeschlagen. «Titansaures Kali wird entweder durch Kochen der gallertartigen Säuze mit überschüssigem Kali oder durch Schmelzen der & Titansäure mit Kalihydrat gebildet. Es krystellisirt leicht in Prismen, so dass es durch Umkrystallisiren gereinigt werden kann; reagirt alkalisch, ist zerfliesslich und nach der Formel Kali + 4H zusammengesetzt. Das Natronsalz ist in seinen Eigenschaften sehr ähnlich und nach der Formel Nacki + 4H zusammengesetzt.

Die in Säuren (ausgenommen concentrirter Schwefelsäure) unlösliche Modification der Titansaure nennt Demoly Metatitansäure, wogegen ich sie & Titansäure nennen will. Diese Modification zeigt beim Glühen kein Feuer-Phänomen. Thr Hydrat verliert bei + 1400 und über Schweselsaure einen Theil seines Wassers; es besteht aus  $\beta \hat{T}i^5 + 2\hat{H}$ , während Demoly dasselbe mit der Formel Ti<sup>5</sup>O<sup>6</sup> + 2H repräsentirt. Die stitansauren Salze sind unlöslich und krystallisiren nicht, Das Kalisalz, wie es durch Fällung der Lösung von eTitansäure in Salzsäure mit kohlensaurem Kali erhalten wird, ist nach der Formel KeTi<sup>3</sup> + 2H zusammengesetzt, und wird es mit ooncentrister Salzsäure behandelt, so bekommt man ein saures Salz = K \( \bar{T}i^6 \) + 2H. Demoly theilt auch Analysen der entsprechenden neutralen und sauren Selze von Natron und Baryt mit & Titansaure mit.

Lasst man Titanchlorid in feuchter Luft sich selbst überlassen stehen, so verwandelt es sich in eine gallertartige Masse, die von vielem Wasser aufgelöst wird, und aus der Lösung setzt sich dann nach einer gewissen Verdunstung eine Krystallmasse ab, welche nach der Formel Ti Cl<sup>2</sup> + 5H zusammengesetzt ist und welche begierig Feuchtigkeit aus der Luft anzieht.

Das Titanchlorid geht, gleichwie das Zinnchlorid 1), Verbindungen mit den Alkokol- und Aetherarten ein. Die Verbindung mit dem gewöhnlichen Aether krystallisirt leicht und besteht aus TiCl<sup>2</sup> + 2C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O. Vermischt man Titanchlorid unter gehöriger Abkühlung mit Alkohol, so schlägt sich ein Syrup nieder, welcher, wenn man ihn von Neuem in Alkohol auflöst, leicht krystallisirt; die Krystalle werden durch Wasser zersetzt und sind nach der Formel TiCl<sup>2</sup> + 2C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>O<sup>2</sup> zusammengesetzt.

Hartung-Schwarzkopf<sup>2</sup>) giebt an, dass das titansaure Alkali, welches durch Schmelzen des Rutils oder des Titaneisens mit kohlensaurem Kali oder Natron gebildet wird, sich weder in kalter noch in warmer concentrirter Schwefelsäure auflöst.

Platin.

Salvetat<sup>5</sup>) hat auf die Schwierigkeit aufmerksam gemacht, welche in der Vorherbestimmung des grauen Farbentons besteht, welchen man in Porcellanfabriken häufig am Porcellan hervorzubringen wünscht, und er giebt an, dass man diese Färbung am besten durch Platin erreichen könne. Man vermischt zu diesem Endzweck 1 Theil des aus Platinsalmiak bereiteten metallischen Platin mit 3 Theilen Schmelzsuss,

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVI, 730.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharm. LVIII, 149.

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 342.

rusammengesetzt am besten aus 3 Theilen Mennige, 1 Theil Sand und 1 Theil geschmelzenem Borax. Palladium giebt zwar auch, gleichwie Ruthenium, eine graue Farbe, aber die Farbe des ersteren Metalls ist etwas matt, und die des letzteren hat einen Stich ins Rothe. Iridium bringt allerdings, wie schon lange bekannt gewesen ist, eine schöne graue Farbe hervor, aber sie ist weder eben so schön, wie die von Platin, noch eben so wohlfeil.

Laurent und Gerhardt<sup>2</sup>) haben den Niederschlag untersucht, welchen Alkohol in der Lösung hervorbringt, die sich allmälig beim Behandeln von Ammonium-Platinchlorid mit concentrirtem Ammoniak bildet. Der reichliche, farblose Niederschlag trocknet zu einer etwas gelblichen Masse ein, die sich leicht in Wasser auflöst. Die Alkohol-Flüssigkeit enthält viel Salmiak. Nach dem Trocknen bei + 160° zeigte sich der Niederschlag zusammengesetzt aus:

	Gefun <b>den</b>			Berechnet
Pt	57,9	57,4	58,2	<b>5</b> 8,8
€l	22,4			21,4
Мs	15,0	•		16,0
<b>H</b> 5	3,1			2,9.

Da diese Resultate der Analyse sehr nahe mit der Formel PtChN<sup>2</sup>H<sup>5</sup> übereinstimmen, so glauben sie dass sich die Bildung des neuen Körpers sehr einfach durch Austritt von Chlorwasserstoff erklären lesse, in folgender Art:

 $NH^4Cl + PtCl^2 + NH^5 = 2HCl + PtClN^2N^5$ .

Beim Erhitzen giebt er Chlorwasserstoff ab und wird dadurch unlöslich.

Rine Lösung von diesem harzähnlichen Körper

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV., 113.

gieht weisse Fällungen mit ozalsauren, schwefelsaurem und kohlensaurem Ammoniumoxyd, die aber nicht Salpetersaures Silberoxyd bildet krystallinisch sind. darin einen Niederschlag, welcher ausser Chloraiber ein in Wasser unlösliches Platinsalz enthält. In Folge dieser Verhältnisse sind Laurent und Gerhardt der Ansicht, dass darin eine äbnliche Platinbase enthalten, wie die bekannten von Gros und Beiset. kst die Analyse des harzähnlichen Niederschlags, welcher die Chlorverbindung der fraglichen Platinbase zu seyn scheint, richtig, so würde man die Frage ausstellen können, ob dieselbe nicht mit der Formel == NH+Cl + PiNH auszudzücken sey, woraus dann wiederun folgen würde, dass die Base selbst der Formel AH5 + PtNH entsprechend zusammengesetzt ist, d. h. sie würde Ammoniak seyn, gepaart mit Platinimid.

Silber.

Bolley 1) hat angegeben, dass Silber in metallischem Zustande niedergeschlagen wird, wenn man eine Lösung von salpetersaurem Silberoxyd mit Ammoniak oder Kali und Rohrzucker vermischt und erhitzt. Auf diese Weise soll man selbst Kochgeräthschaften u. s. w. eben so gut versilbern können, als durch Abscheidung des Silbers mit Aldehyd-Ammoniak, ameisensauren Salzen oder mit Lösungen von stüchtigen Oelen in Ammoniak. Ist die ursprüngliche Lösung des Silbers kupferhaltig, so ist der Niederschlag wohl ein wenig mit Kupferexyd, Kali und einem humusartigen Körper verunreinigt, aber diese können dann mit Essigsäure daraus weggenemmen werden.

Kupfer.

In einer Abhandlung, welche das Atomgswicht des Kupfers zum Gegenstande haben soll, sucht Per-

<sup>1)</sup> Jahrb. für pract. Chem. XVIII, 384.

soz 1) zu zeigen, dass das Kupferoxyd nicht als Cu + 0, sondern als Cu20 + 0 betrachtet werden müsse. Ausserdem hat er es durch wiederholte Analysen wahrscheinlich zu machen gesucht, dass Brunner's basisch-schwefelsaures und Malaguti's und Sarzeau's basisch-chromsaures Kupferoxydsalz von Cu<sup>5</sup>S + 2H und von Cu<sup>5</sup>Cr + 2H ausgemacht wer-Das letzte Salz wird durch Erhitzen zersetzt, wobei es in CuEr übergeht, und diese so in der Hitze gebildete Verbindung entsteht auch, wenn Kupferoxyd vor dem Glühen mit dem Salze vermischt wird. Die Verbindung = CuCr wird nicht von Säuren angegriffen. Bei der Analyse von Kupfersalzen (mit Ausnahme des phosphorsauren) ist es am besten, sie mit Salpeter zu schmelzen und die erkaltete Masse mit Wasser zu behandeln, welches die Säure und das Alkali auszieht, mit Zurücklassung des Kupferoxyds.

Mulder 1) hat eine grosse Anzahl von Banka-Zinn-Zinn, Atomge-Proben analysirt, und dieselben zusammengesetzt ge- wicht desselben. funden aus:

Eisen 0,019
Blei 0,014
Kupfer 0,006
Zinn 99,961
100.

Als er dann dieses Zinn oxydirte, fand er, dass wenn man Berzelius' Atomgewicht für das Zinn zu Grunde legt, um danach den Gehalt an Zinn in dem gewogenen Zinnoxyd zu berechnen, ein gar zu grosser Ueberschuss erhalten wird, und er zog daraus den Schluss, dass das Atomgewicht dieses Metalls nie-

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 257.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVIII, 31.

driger seyn müsse, als man bisher angenommen habe. Durch Oxydation von chemisch reinem Zinn mit Salpetersäure fand sowohl er selbst als auch Vlaanderen diese Vermutkung bestätigt, indem sie bei drei Versuchen folgende Resultate bekamen:

Zinn Zinnoxyd 2,750 gaben 3,5104, oder 100 = 127,56 2,282 — 2,9110 — — = 127,56 1,97525 — 2,5170 — — = 127,43

Die beiden ersten unter sich übereinstimmenden Resultate führen zu einem Atomgewicht für das Zinn von 725,7, woraus Mulder den Schluss zieht, dass das richtige Atomgewicht dieses Metalls = 725 ist, d. h. 58 Mal so gross, wie das Aequivalentgewicht des Wasserstoffs.

Blei.

Bolley 1) gewinnt das Blei aus schwefelsaurem Bleioxyd auf die Weise, dass er eine ebene Platte von Zink mit einem Brei des Salzes und Wasser zolldick bestreicht, sie dann in eine gesättigte Lösung von Kochsalz in Wasser legt, und den Brei oben auf mit einer Platte von Zink belegt. Nach 3 — 10<sup>1</sup> Tagen hat sich dann die zolldicke Masse in metallisches Blei verwandelt, und dieses Blei, welches leicht Eindrücke annimmt, und welches beim Aufdrücken mit einem glatten Körper metallisch glänzend wird, ist von ihm Bleischwamm genannt worden. Durch starkes Zusammenpressen lässt es sich in eine biegsame Bleiplatte zusammendrücken, und presst man es in Modelle, so giebt es gute und scharfe Abdrücke. Bolley hat bemerkt, dass der Bleischwamm, wenn man ihn nicht zusammen presst, sondern in der Luft liegen lässt, spröde und zuweilen dabei schr warm wird, was davon herrührt, dass er sich in Bleisuboxyd verwandelt.

<sup>3)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. XVIII, 380.

Stammer 1) hat das sogenannte Stickstoffbleioxyd Stickstoffgeprüft, von dem Bley 2) angegeben hatte, dass es
Bleioxyd existirt nicht.

beim Erhitzen des salpetersauren Bleioxyds gebildet
werde. Er hat, wie man vermuthen konnte, diese
Angabe nicht als zuverlässig gefunden, indem es sich
zeigte, dass dieses Stickstoffbleioxyd ein Gemenge
von Bleioxyd und Mennige ist.

Nickel.

Rammelsberg<sup>5</sup>) hat das specifische Gewicht des metallischen Nickels bestimmt, wie es durch Reduction in Wasserstoffgas erhalten wird. Zwei Versuche ergaben 8,975 und 9,261. — Das specif. Gewicht des Nickeloxyduls fand er = 6,661.

Loyet 4) hat einige Methoden bekannt gemacht, Nickel und nach denen man im Birmigham das ungarische Erz Kobalt, Bereiwelches ungefähr sechs Procent Nickel und etwa drei im Grossen. Procent Kobalt enthält, zur Gewinnung dieser Metalle daraus bearbeitet. Das Erz wird mit ein wenig kohlensaurem Kalk und Flussspath niedergeschmolzen. Nach dem Erkalten wird die Schlacke abgeschlugen und die schwerere Metall-haltige Masse zu Pulver zerstossen und unter stetem Umrühren geröstet, um ein Schmelzen dabei zu vermeiden. Nachdem auf diese Weise der grösste. Theil des Arseniks entfernt worden ist, löst man die Masse fast vollständig in Salzsäure und setst Chlorkalk und Kalkbrei hinzu, um vorhandenes Eisen als Oxyd und den Rest von Arsenik els arseniksaures Eisenoxyd auszufällen. Nach dem Filtziren wird die Flüssigkeit vollständig mit Schweselwasserstoff ausgefällt, der dadurch ge-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 296.

<sup>2)</sup> Jahresbericht XXVII, 104.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 93.

<sup>4)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVL 244.

bildete Niederschlag abfiltrirt und die Flüssigkeit durch Erhitzen von überschüssigem Schweselwasserstoff befreit. Dann wird wieder Chlorkalk zugesetzt, welcher Kobaltoxyd ausfällt, und nach dem Abfiltriren desselben wird das Nickel als Oxydhydrat durch Kalkmilch niedergeschlagen. Das Kobaltoxyd wird nach dem Glühen als solches verkauft und ungefähr 85 Francs für 1 Kilogramm davon bezahlt. Das Nickeloxyd wird mit Kohle zu Metall reducirt, und dieses Metall, welches sehr rein seyn soll, wird zur Bereitung von Neusilber angewandt, und 1 Kilogramm davon pflegt mit 35 Francs bezahlt zu werden.

Reinigung des

Derselbe Chemiker 1) schreibt zur Reinigung des Kobakoxydula.Kobaltoxydula von Bisenoxyd and Nickeloxydul das folgende Verfahren vor: Es wird in schweselsaures Salz verwandelt und dasselbe strenge gegläht, wodurch das Nickeloxydulsalz und Eisenoxydsalz grösstentheils zersetzt werden. Dann löst man die Masse in Wasser und kocht die Lösung mit Kobaltoxydhydrat, wodurch der Rest von dem Risensalz zersetzt und als basisches Salz ausgefällt wird. Ausserdem erwähnt er, dass die blaue Verbindung, welche durch Glühen von Kobaltoxydulhydrat mit Thonerdehydrat erhalten wird, und welche Thénard's Blau genannt worden ist, zu ihrer Bildung eine anhaltende starke Glühhitze erfordere, dass sie aber auch leicht in einer weit niedrigeren Temperatur gebildet werde, wenn man frisch gefälltes phosphorsaures oder arseniksaures Kobaltoxydul dazu awwende.

Rammelsberg<sup>2</sup>) hat gezeigt, dass sowohl Kobaltoxydulhydrat als auch kohlensaures Kobaltoxydul,

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. LXVII, 402.

<sup>2)</sup> Poggend. Aug. LXXVIII, 93.

Berthrung mit Lust oder mit Sauerstoffgas schwach erkitzt, Kobaltoxyd-oxydul = Co Co hervorbringen. Er vermuthet, dass die Verbindung = Co<sup>4</sup>Co, welche nach anderen Chemikern dabei gebildet werden soll, nur dann erhalten wird, wenn man eine stärkere Glühhitze dabei anwendet.

Das specif. Gewicht des metallischen Kobalts, wie es durch Reduction in Wasserstoffgas erhalten wird, fand Rammelsberg bei 5 Versuchen = 8,132 bis 9,495, also im Mittel = 8,9566. Das specif. Gewicht des Kobaltoxydoxyduls = Co Co fand derselbe in 3 Versuchen = 5,833 bis 6,296, in Mittel also = 6,073.

Poumare de 1) theilt mit, dass er metallisches Eisen von 7,50 specifischem Gewicht dadurch dargestellt habe, dass er Zink in höherer Temperatur auf Eisenoxydulsalze einwirken liess. Durch den gleichzeitigen Einfluss von Kohle und Zink in Dampsform auf Eisenchlorür hat er auch metallisches Eisen in dendritischen Krystallen dargestellt, deren specifisches Gewicht = 7,84 war.

Da sich die Uran-Verbindungen als Farbstoffe we- Uranbereitung niger anwendbar herausgestellt haben, ungeachtet sie im Grosssen. eine schöne Farbe hervorbringen, und da dieses davon herrühren soll, dass diese Farbstoffe aus dem Grunde im Handel einen zu hohen Geldwerth haben, weil die Uranerze wegen ihrer Unlöslichkeit in Salzsäure und schwierigen Lösbarkeit in Schwefelsäure theurere Materialien zu ihrer Bearbeitung erfordern, so hat Patera<sup>2</sup>) eine neue Methode angegeben, das in den Erzen enthaltene Uranoxydul höher zu oxydi-

Eisen.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 518.

<sup>2)</sup> Wiener Acad. Besichte. Mai 1849, S. 353.

ren, so dass es dann in Sohwefelsture leicht löslich wird. Diese Methode besteht darin, dass man des fein gestampste Erz mit der halben Gewichtsmenge Kreide vermischt und das Gemisch 4 bis 5 Stunden lang der Rothglühhitze in einem Flammenofen aussetzt. Dadurch bildet sich Uranoxydkalk, welcher von dem ungerösteten Erze mit Wasser abgeschlämmt werden Er wird dann mit Schwefelsäure behandelt, welche ausser dem Uranoxyd und Kalk auch die Oxyde von Eisen, Kupfer, Antimon, Zink, Nickel, Kobak und einige Erden auflöst. Diese Lösung wird mit metallischem Eisen gekocht, welches Kupfer und Antimon ausfällt, und die Oxyde von Uran und Eisen zu Oxydulen reducirt. Wird die Lösung dann mit vielem Wasser verdünnt, so schlägt sich basisches schwefelsaures Uranoxydul nieder, häufig verunreinigt mit zugleich ausgefälltem basisch-schwefelsauren Eisenoxyd, welches abgeschieden wird, wenn man das ausgefällte Salz wieder in möglichst wenig Schwefelsäure löst und die Lösung wieder mit Wasser niederschlägt. Die Operationen müssen dabei rasch ausgeführt werden, damit das Uranoxydul nicht Gelegenheit bekommt, sich höher zu oxydiren, weil es sich dann nicht durch Wasser ausfällen lässt. Aus dem erhaltenen basisch - schwefelsauren Uranoxydul, welches sehr rein ist, kann man dann leicht andere Uranverbindungen darstellen. — Die Lösung, woraus das basisch-schwefelsaure Uranoxydul zuerst ausgefällt worden ist, enthält Kobalt und Nickel, welche daraus gewonnen werden können.

Salze. Schrötter 1) hat neue Ansichten vorgelegt, nach Doppelcyan-Verbindungen betrachtet wer-

<sup>1)</sup> Wiener Acad. Berichte, Mai 1849, a. 316.

den sollen. Indem er das mit dem Cyan verbundene Metall mit M bezeichnet, die verschiedenen Metalle aber mit M, M' u. s. w. ausdrückt, theilt er die bis jetzt bekannten Cyan-Doppelverbindungen in folgende aligemeine Gruppen ein: 1) 2MCy oder MM Cy2; 2) 3MCy oder M2M'Cy5 oder MM'M''Cy5; 3) 11MCy oder M<sup>5</sup>M'<sup>6</sup>Cy<sup>11</sup> (Quadrat's Verbindungen); 4) M<sup>5</sup>Cy<sup>6</sup> oder M5M'2Cy6, wodurch also die allgemeineren Formein, nach welchen Doppelcyanüre existiren können, so weit bis jetzt die Erfahrung reicht, unter den beiden Formen M5Cy6 und nMCy repräsentirt werden, in welcher letzteren Formel das n also 1, 2, 3 und 11 ausdrückt.

G. Rose 1) hat eine genauere Prüfung der Aehn-Analogie zwilichkeit vorgenommen, welche in der Form von ge-stoffsalzen und wissen Sauerstoffsalzen und von Schwefelsalzen stattfindet. Er beginnt mit der Bemerkung, dass AgS und EuS nicht allein isomorph, sondern auch isodimorph sind, und dass die Fahlerze, der Polybasit und der Silberkupferglanz dafür Beweise darbieten. Er erinnert ferner daran, dass EuS und AgS isomorph mit PbS zu sein scheinen, in so fern Rammelsberg's Analyse des Weissgültigerzes zu einer solchen Annahme zu berechtigen scheine, und im Cuproplumbit, welcher von CuS + 2PbS ausgemacht wird, die Durchgänge dieselben seien, wie im Bleiglanz. Mit einer solchen Annahme würde jedoch der Bournonit nicht mehr als ein Doppelsalz = Éu<sup>5</sup>Sb + 2Pb<sup>5</sup>Sb zu betrachten sein, sondern als (Cu + 2Pb) 5 + Sb. Als einen Grund dafür führt er an, dass, da man vermuthen sollte, dass die Krystallform des Bournonits nach dieser Ansicht der des Rothgül-

Schwefelsalzen.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 291.

tigerzes = Ág<sup>5</sup>Sb gleich sein müsste, sie doch davon verschieden ist, aber in so fern damit verwandt, dass wenn sich die Krystallform des Rothgültigerzes sehr übereinstimmend mit der des Kalkspaths zeigt, die des Bournonits in vielen Stücken mit der des Arragonits übereinkommt.

Schwesligsaure Salze.

Danson<sup>1</sup>) hat einige schwesligsaure Salze untersucht. Schwesligsaures Kali wird gebildet, wenn man eine Lösung von Kali in Wasser völlig mit schwesliger Säure sättigt und dann Aether zusetzt. Es ist krystallinisch und nach der Formel KS + H zusammengesetzt

Schwestigsaures Lithion. Die weissen, sederähnlichen Krystalle, welche sich niederschlagen, wenn man kohlensaures Lithion in Wasser vertheilt, dann schweslige Säure hineinleitet und die klare Flüssigkeit mit Alkohol versetzt, sind nach der Formel LS + 6H zusammengesetzt.

Schwesligsaures Wismuthoxyd, wie es gebildet wird, wenn man frisch gesälltes Wismuthoxyd mit concentrirter schwesliger Säure schüttelt und die Flüssigkeit einige Tage lang ruhig stehen lässt, ist nach der Formel Biß zusammengesetzt. Es ist blassgelb, wird aber beim Trocknen weiss.

Schwefligsaures Chromoxyd wird gebildet, wenn man frisch gefälltes Chromoxydhydrat in Wasser aufschlämmt, dann schwefligsaures Gas hineinleitet und die erhaltene Lösung kocht, wobei sich das Salz niederschlägt, welches nach der Formel  $\bar{\mathbb{C}}r^2\bar{\mathbb{S}}^5$  16 $\dot{\mathbb{H}}$  zusammengesetzt ist.

«Phosphorsaure Salze. Kühn<sup>2</sup>) hat einige a (c) phosphorsaure Salze dar-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. II, 205: Revue Scientif. XXXIV, 243.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharmac. LX, 34.

gestellt und mehr oder weniger vollständig analysirt. Ich zeige das Erscheinen dieser Abhandlung an, damit Andere, welche eine genauere und gründliche Untersuchung der Verbindungen von aPhosphorsäure vorzunehmen beabsichtigen sollten, davon Kenntniss nehmen können. Unläugbar sind darin Versuche erwähnt worden, welche für zukünstige Forscher in der einen oder anderen Hinsicht von Interesse sein können, aber in dieser Abhandlung, wie sie jetzt beschaffen ist, sucht man vergebens nach einigen so bestimmten Antworten, wie wir sie für die Gegenwart uns auf unsere Fragen wünschen.

Bekanntlich ist das gewöhnlich vorkommende kry- «Phosphorstallisirte aphosphorsaure Natron nach den Untersuchungen von Clark, Graham und zuletzt von Fresenius als nach der Formel Na<sup>2</sup> HαP + 24H zu→ sammengesetzt angesehen worden, d. h. dass es im Ganzen 25 Atome Wasser enthält. Inzwischen gab Malaguti 1) vor einigen Jahren an, dass dieses Salz 27 Atome Wasser enthalte, und da es eine Möglichkeit sein konnte, dass das Salz dieses Chemikers wirklich als ein selbständiges existire, welches sich nur beim Anschiessen in niedriger Temperatur bilde, ein Umstand, welcher in seiner Art dadurch unterstützt wird, dass nach Setterberg's Versuchen ein nach der Formel Na<sup>2</sup> Äs + 27 H zusammengesetztes arseniksaures Natronsalz existirt, so unternahm Marchard<sup>2</sup>) eine genauere Erforschung dieses Umstandes, wobei derselbe jedoch fand, dass stets das der Formel Na<sup>2</sup>H «P + 24H entsprechende Salz auskrystallisirte, selbst in einer Temperatur von 00, und dass also Malaguti's Angabe nicht zuverlässig ist.

1) Jahresbericht XXIII, 180.

<sup>2).</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 172.

Rammelsberg¹) hat die Verbindungen der \*Phessaures Lithion phorsaure mit Lithion untersucht. Er hat dabei gezeigt, dass das neutrale Salz, welches im wasserfreien Zustande von L3. Pausgemacht wird, sich bildet, wenn man 1) eine mit Essigsäure sauer gemachte Lösung von essigsaurem Lithion mit einem Gemisch von «Phosphorsäure und kaustischem Ammoniak versetzt, bis die Flüssigkeit stark alkalisch reagirt, oder 2) eine neutrale Lösung von aphosphorsaurem Ammoniak mit einer neutralen Lösung von essigsaurem oder schwefelsaurem Lithion oder von Chlorlithium vermischt. Das Salz setzt sich dann nach einiger Zeit in Gestalt eines Krystallpulvers ab. Dasselbe Salz wird auch krystallinisch erhalten, wenn man 3) frisch gefälltes kohlensaures Lithion mit Wasser und Phosphorsäure kocht, worauf es aus der Lösung beim Erkalten anschiesst, während das Salz = La in der Lösung zurückbleibt. Das Salz löst sich in 833 Theilen Wasser von + 150, es verliert sein Wasser beim Erhitzen, aber es schmilzt nicht. Von Salpetersäure wird es leicht aber von Essigsäure schwierig aufgelöst. Die Lösung desselben in Wasser sowohl vor als auch nach dem Glühen gibt in Silbersalzen einen gelben Niederschlag. Das nach der ersten Methode dargestellte Salz ist nach der Formel L5aF+H zusammengesetzt, während das nach den anderen Methoden erhaltene Salz einen anderen Wassergehalt hat und der Formel 2L5aP + H entspricht. Dieses letztere Salz verliert die Hälfte seines Wassers bei + 2000.

> Ein einfünftel saures Salz, welches Rammelsberg mit der Formel L<sup>5</sup>a<sup>2</sup> + 3H repräsentirt, welches aber wohl richtiger mit der Formel 5L5aP + H5aP

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 264.

+ 6H ausgedrückt werden muss, schlägt sich krystellinisch nieder, wenn man eine Lösung von sphosphorsaurem Ammoniak, worin das Ammoniak schwach vorwaltet, zu einer Lösung von Chlorlithium setzt. Es löst sich in 200 Theilen Wasser von gewöhnlicher Lufttemperatur, aber Säuren lösen es leicht auf. Seine Lösung in Wesser fällt Silbersalze gelb. Nach Rammelsberg's Formel verliert es 2 Atome Wasser bei + 100°, darauf † Atom Wasser bei + 200°, was nach meiner Fermel 6 Atome Wasser bei + 1000 und dann wieder 11 Atom Wasser bei + 2000 be-In Folge dieses Verhaltens kann man die Frage aufstellen, ob dabei nicht ein Theil der Phosphorsäure in eine andere Modification derselben übergegangen ist, d. h. in eine solche, welche eine auf Basen wirkende Phosphorsäure enthält, die mit wasserfreier Phosphorsäure gepaart ist, wie im vorigen Jahresberichte, S. 113, angeführt wurde.

Ein zweifack-saures Salz, für welches Rammelsberg die Formel LH2aP aufstellte, welche aber wohl am richtigsten = L5aP + 2H5aP geschrieben werden muss, wird erhalten, wenn man das Salz Loap in Salpetersäure auflöst, die Lösung im Wasserbade bis zum Austreiben der freien Salpetersäure verdunstet, den Rückstand wieder im Wasser auflöst und diese Lösung zum Krystallisiren über Schwefelsäure stellt. Dasselbe wird auch erhalten, wenn man kohlensaures Lithion mit freier Phosphorsaure behandelt und die Lösung nach dem Absiltriren des gebildeten Niederschlags, welcher L5aP ist, krystallisiren lässt. Es bildet sich ferner, wenn man die Lösung von essigsaurem Lithion mit freier aPhosphorsäure versetzt und die Lösung verdunstet. Es scheidet sich dann in warzenartigen Aggregaten oder in unbestimmteren

Krystallen ab. Es ist zerhieszlich und wird leicht von Wasser aufgelöst, und die Lösung fühlt nicht Chlorbarium, aber Silbersalze gelb. Es verliert kein Wasser bei + 100°, aber es schmilzt im Glüben zu einem Glas, welches in der Luft Feuchtigkeit anzicht und dabei in (meta-)phosphorsaures Salz übergeht. Bei + 200° verliert es die Hälfte seines Wassers, wobei es in β(pyro-)phosphorsaures Salz übergeht.

aPhosphorsaurer Baryt.

Wackenroder 1) hat die Methode geprüst und als gut erkannt, nach welcher die Phosphorsture durch Chlorbarium ausgesällt wird, wenn sie in einer Lösung zusammen mit kohlensauren und schweselsauren Salzen und mit Chlorverbindungen enthalten ist. Wird der entstandene Niederschlag dann mit Salzsäure ausgezogen und die sitrirte Lösung mit Ammoniak ausgesällt, so hat der auf diese Weise erhältene phosphorsaure Baryt stets eine der Formel Ba<sup>5</sup>a\bar{P}^2 entsprechende Zusammensetzung. Er ist alse ein saures Salz oder Ba<sup>5</sup>a\bar{P} + Ba<sup>2</sup>a\bar{P}. Aber so ist derselbe nach dem Glühen zusammengesetzt. Von Interesse wäre es gewesen zu erforschen eb er vor dem Glühen auch Wasser enthält.

Saurer aphosphorsaurer Kalk.

Wird Chlorcalcium mit überschüssigem "phosphorsaurem Natron ausgefällt, der Niederschlag in zwei gleiche Theile vertheilt, der eine Theil davon kalt in einer gerade dazu erforderlichen Menge von Salzsäure oder Salpetersäure aufgelöst, der andere Theil dieser Lösung zugesetzt und damit durchgeschüttelt, so verwandelt sich nach Bödecker<sup>2</sup>) der amorphe Niederschlag innerhalb 48 Stunden in seine weisse Blätter, welche sich unter einem Mikroscope als tafelförmige, vierseitige, rhombische Prismen herausstel-

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVII, 17.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 206.

len. Dieses Salz, welches von Cacher 4H, eder richtiger von 2Ca<sup>3a</sup>P + H<sup>3</sup>aP + 12H ausgemacht wird, zersetzt sich durch Wasser, wobei es opak und undeutlich krystallinisch wird, während sich ein anderer noch sauterer phosphorsaurer Kalk auflöst. Es verliert über Schwefelsäure kein Wasser, aber bei + 1500 giebt es die in der Formel angegebenen nicht gebundenen Wasseratome, und die übrigen mit der Phosphorsäure verbundenen Wasseratome erst nahe in der Glühhitze ab.

Ludwig 1) hat die phosphorsaure Thonerde ana- aPhosphorlysirt, welche niedergeschlagen wird, wettn man eine saure Thon-Lösung von Alaun mit gewöhnlichem phosphorsaurem Natron vermischt. Der Niederschlag welcher sich dabei bildet, während die Rlüssigkeit sauer wird, ist frei von Kali, Natron und Schwefelsäure, und er hat nach dem Trocknen bei + 100° eine Zusammensetzung, welche Ludwig mit der Formel Alsp9 -L 24H repräsentirt; aber da die Analyse des geglüheten Salzes folgende Resultate gab:

Berechnet Gefunden Berechnet Mittal Atome Procente Atome Procente ÃI 38,764 41,190 38,20 39,385 8 38,79 P 58,330 57,416 58,75 57,965 9 61,21 1 welche genauer mit der Formel AleP übereinstimmen, se glaube ich dass die ÄleP + 3H auch diejenige ist, welche am richtigsten die Zusammensetzung des bei + 100 getrockneten Salzes ausdrückt. Ludwig giebt zwar auch den Wassergehalt dieses Salzes nach verschiedenen Trocknungsgraden an, welcher in der Formel 6, 8 und 14 Atomen entsprechen würde, aber

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LIX, 19.

man kann nicht sagen, dass diese genauer bestimmt worden wären. Durch Auflösen des angeführten Salzes in Salzsäure und Wiederausfällen desselben mit Ammoniak hat Ludwig allerdings eine phosphorsaure Thonerde erhalten, von welcher er selbst angiebi, dass sie nach dem Glühen das auf dem Sättigungsgrade = AlaP stehende, wahre neutrale Salz sey, aber da er darin auch Ammoniak fand, wiewohl in nicht größer Menge als zu 1,302 Procent, welches vielleicht in Gestalt von phosphorsaurem Ammoniumoxyd eingetreten war, so kann man daraus wohl keinen anderen Schluss ziehen, als dass die hier angeführten beiden Bereitungsmethoden ein Salz liefern, welches in der Hauptsache ein und desselbe ist, und dass also die Zusammensetzungsformel == 7AP + NH<sup>3</sup> + 52H, welche Ludwig für das nach der letzten Methode dargestellte Salz aufstellt, keinesweges als sicher angesehen werden kann.

Wird das zuerst angeführte Salz in Salzsäure aufgelöst, die Lösung mit essigsaurem Natron vermischt, und dann gekocht, so erhält man ebenfalls wieder dieselbe phosphorsaure Thonerde, die aber doch ein basischeres Salz eingemengt enthält, weshalb Ludwig für den erhaltenen Niederschlag die Formel Ällep15 aufstellt. Dasselbe Salz bildet sich auch, wenn man die Lösung des ersten Salzes in kaustischem Natron mit Essigsäure vermischt.

Leitet man dagegen Schwefelwasserstoff in die Lösung des ersten Salzes in kaustischem Natron, so schlägt sich eine phosphorsaure Thonerde nieder, welche in Essigsäure weit löslicher ist als die anderen hier angeführten Verbindungen, und deren procentische Zusammensetzung ist: Gefunden Berechnet

Äl<sup>3</sup> 69,55 68,14 ·

Ÿ 30,45 31,86,

so dass sie von zweisach-basisch-phosphorsaurer Thonerde = ĀleP + 2Āl ausgemacht wird, nachdem man sie geglüht hat. Ihr Wassergehalt ist dagegen von Ludwig nicht bestimmt worden.

Fällt man schwefelsaures Manganoxydul mit \*phos-aPhosphorsauphorsaurem Natron und verfährt man mit dem Nie- res Manganderschlage auf dieselbe Weise, welche vorhin für das Kalksalz, S. 76, angegeben worden ist, so bekommt man nach Bödecker<sup>1</sup>) ein in kleinen farblosen Tafela krystallisirendes "phosphorsaures Manganoxydulsalz, welches einen Stich ins Hellrothe besitzt und welches sich unter einem Mikroscope als aus vierseitigen, rhombischen Prismen bestehend zeigt. Dieses Salz, welches sich durch Wasser in ein saures lösliches und in ein an Base reicheres unlösliches Salz theilt, schmilzt vor dem Löthrohre und wird im lufttrocknen Zustande oder nach dem Trocknen bei + 800 von 2Mn 5aP + H5aP + 18H ausgemacht. Beim Erhitzen bis zu + 100° verliert es 23,27 Procent oder 16 Atome Wasser, welche nach der Rechnung 23,352 Procent betragen. Repräsentirt man nun das Salz mit der Formel MnºHaF + 6H, so würde man sagen können, dass das Salz nach dem Trocknen bei + 100° von Mn²HaP + 3H ausgemacht werde, welches eine gebrochene Atomzahl einschliesst, während wider die Formel 2Mn<sup>3</sup>a\bornom{\text{P}}{\text{P}} + \bornom{\text{H}}{\text{5}}a\bornom{\text{P}}{\text{P}} + 2\bornom{\text{H}}{\text{ nichts zu}} bemerken ist.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 206.

**Phosphor**-

H. Rose 1) hat einige unlösliche phosphorsaure saure Doppel-Doppelsalze, welche sowohl ein Alkali als auch eine Erde enthalten, auf die Weise dargestellt, dass er 1 Atom kohlensaures Alkali mit 1 Atom von einem β(b-pyro-)phosphorsaurem Erdsalz vermischte, dann dieses Gemisch so lange vorsichtig erhitzte, als noch ein Gewichts-Verlust stattfand. Nach beendigtem Erhitzen war die Masse weder geschmolzen noch zusammen gesintert. Sie wurde mit warmem Wasser behandelt und mit diesem auch ausgewaschen. Setzt man dieses Waschen zu lange Zeit fort, so wird etwas Alkali ausgezogen, aber dasselbe wird dabei in dem ungelösten Theile durch ein entsprechendes Aequivalentgewicht Wasser ersetzt. Wendet man bei der Bereitung dieser Salze von Anfang an einen zu grossen Ueberschuss von kohlensaurem Alkali an, so ist in dem neuen noch ungelösten Salze immer eine grössere oder geringere Menge von der kohlensauren Erde enthalten, und in diesem Fall zieht warmes Wasser ausser kohlensaurem Alkali, eine gewisse Menge von der phosphorsauren Erde aus, was davon herrührt, dass diese in dem gebildeten phosphorsaurem Alkali auflöslich ist. Die so gebildeten Verbindungen zeigen unter einem Mikroscop eine krystallinische Structur. Sie sind nach dem Trocknen bei + 100° analysirt worden, und sie haben sich dabei einigermaassen der Formel r' + 2r + P entsprechend zusammengesetzt herausgestellt, worin r' das Alkali oder das demselben entsprechende Aequivalentgewicht Wasser und r die Erden ausdrückt. Die von Rose untersuchten Kali-Verbindungen sind

<sup>1)</sup> Poggend, Ann. LXXXVII, 288.

die von r = Ca, Sr und Mg, und die hervorgebrachten Natronverbindungen sind die von  $\dot{r} = Ca$ , Sr, Ba und Mg. Die Kali-Barytverbindung wird leicht zersetzt, wenn man versucht, sie in warmem Wasser aufzulösen. Ausserdem hat Rose auch die Lithion-Kalkverbindung untersucht. Durch Glühen der Chlorverbindungen von Alkaliradicalen beim Zutritt von feuchter Luft werden ähnliche Verbindungen, wie die hier angeführten, gebildet. Auf nassem Wege scheinen sie dagegen nicht gebildet werden zu können, weil Ammoniak die phosphorsaure Erde ausfällt, ohne alles damit verbundene phosphorsaure Alkali, wenn sie in einer gemeinschaftlichen sauren Lösung vorhanden sind.

Andere analoge Verbindungen, die aber mehr von dem phosphorsaurem Alkali enthalten, scheinen ebenfalls auf trocknem Wege gebildet werden zu können.

Wie diese Verbindungen der Phosphorsäure betrachtet werden sollen, ist nicht so leicht zu entscheiden, weil man sie nicht in einen gelösten Zustand versetzen, und durch Reactions-Verhältnisse der Lösungen keine solche Untersuchungen damit anstellen kann, dass nicht Einwendungen wegen der wechselseitigen Umsetzung der Bestandtheile in Frage gesetzt werden könnten. Ungeachtet die gemeinschaftlichen Sauerstoffgehalte der Basen in diesen Salzen in demselben Verhältnisse zu dem Sauerstoffgehalt der Phosphorsäure stehen, wie in den gewöhnlichen a (c —, dreibasischen) phosphorsauren Salzen, so glaube ich doch, dass Niemand behaupten kann, dass die in diesen Salzen vorhandene Säure dieselbe Natur besitzt. Hier entsteht dadurch eine Schwierigkeit, ob man die Säure als der (Meta-) Phosphorsäure

oder der & (b. ---, Pyro-) Phosphorsture angehörig betrachten soll. Aber da man sie in dem ersteren Falle nicht wohl anders als zu der in den Maddrell'schen Salzen enthaltenen und von mir emPhosphorsäure genannten Säure hinführen kann, die sich aber nicht mit Beibehaltung ihrer Natur mit mehr Base vereinigen, und noch weniger, so viel wir wissen, durch Behandlung ihrer Salze mit Wasser die Bildung von einem sphosphorsaurem Salz veranlassen zu können scheint, so will es mir vorkommen, wie wenn die Annahme einer Phosphorsäure in diesen Salzen viel mehr mit den Verhältnissen der hier in Rede stehenden Salze übereinstimme. Mit Annahme der Gründe, welche im vorigen Jahresberichte, S. 102 und 113, vorgelegt worden sind, ist die Phosphorsäure eine, auf eine solche Weise mit wasserfreier Phosphorsaure gepaarte Phosphorsaure, dass 2 Atome von der letzteren mit 1 Atom von der ersteren gepaart sind, wodurch sie (wenn P die mit Basen verbindbare: Phosphorsaure und P die wasserfreie und nur als Paarling in die Salze mit eintretender Phosphorsaure bezeichnet) in ihre Salze als 2 P + P De inzwischen die von Rose untersuchten Salze basische Salze von dieser PPhosphorsäure sind, so folgt, dass diese Salze nicht durch die Zusammensetzungsformel riger repräsentirt werden können, sondern dass sie in der That =  $(2\dot{r}^5\ddot{P} + \ddot{P}) + \dot{r}^5$ sind. Der Haupt-Einwurf, welcher wider diese Ansicht gemacht werden kann, besteht in der Schwierigkeit, den Umstand zu erklären, dass man aus den in Rede stehenden Salzen das Alkali = r' einen bedeutenden Theil nach durch fortgesetztes Behandeln mit warmem Wasser ausziehen kann, und dass in

chendes Acquivalentgewicht Wasser ersetzt wird. Bevor man jedoch diesem Umstande ein größeres Stimmrecht einräumt, dürfte wohl Grund vorhanden seyn, ein durch warmes Wasser metamorphosirtes Salz genauer zu studiren.

Rleitmann 1) hat seine, gemeinschaftlich mit Hen- (Meta) Phosphorg 2) begonnenen Untersuchungen in Betreff der (Meta-) Phosphorg ure fortgesetzt. Nachdem er dabei seine Ansicht über die sechsbasische Beschaffenheit der Phosphorg ure, wie sie von ihm das vorige Malaufgestellt worden war und, wie es scheinen will nicht befriedigend erkannt hatte, besonders in Folge der bewiesenen Existenz von verschiedenen Phosphorg uren, ging er zu einer genaueren Prüfung aller Modificationen dieser Säure über, wobei er, mit der Annahme, dass HP sich vervielfachen und in Verbindungen eintreten kann bis zu dem Verhältnisse, dass 6 Atome P verbunden sind mit 6H, nennt er die Säure in

P+H Monometaphosphorsäure (meine e<sup>1</sup>Phosphorsäure)

2P+2H Dimetaphosphorsäure (meine e<sup>1</sup>Phosphorsäure)

3P+3H Trimetaphosphorsäure (meine e<sup>1</sup>Phosphors.)

4P+4H Tetrametaphosphorsäure (meine e<sup>1</sup>Phosphors.)

6P+6H Hexametaphosphorsäure (meine e<sup>1</sup>Phosphors.).

Ob aber eine dahin gehörende Phosphorsaure den Namen Mono-, Di-, Tri- u. s. w. Phosphorsaure erhalten soll, lässt Fleitmann von den Doppelsalzen entscheiden, welche eine Säure geben kann, und da die nach dem vorigen Jahresberichte<sup>2</sup>) von ihm unter-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 238. 338.

<sup>2)</sup> Jahresbericht XXIX, 102.

suchte Phosphorsäure ein Baryt – Natronsalz bildet, worin 1 Atom Natronsalz mit 2 Atomen Barytsalz verbunden ist, so nennt er die da beschriebene Säure Trimetaphosphorsäure. Ohne jedoch auf die Vorbemerkungen einzugehen, welche von Fleitmann angeführt worden sind, erkenne ich jedoch an, dass sie uns ein Mittel in die Hände geben können, um diese verwandten Säuren systematisch aufzustellen, und dass das Princip, welches wir also bekommen, immer besser ist, als keines. Aus diesem Grunde habe ich auch in der vorhin aufgestellten Uebersicht hinzugefügt, wie sie nach meiner Ansicht benannt werden müssen.

der Phosphorsäure, welche in den von Maddrell dargestellten Salzen enthalten ist. Als er dana versuchte, die Säuren aus dem Kupferoxydsalze durch Schwefelwasserstoff zu isoliren, fand er, dass dieses nicht möglich war 1), dass es aber leicht geschehen konnte, als er das Salz mit Schwefelkalium, Schwefelnatrium und besonders mit Schwefelkalium, Schwefelnatrium und besonders mit Schwefelkalium, behandelte. Da die Doppelsalze, welche diese Säure bildet, nach der Formel r + r' + 2p zusammengesetzt sind, so nennt Fleitmann die darin eingetretene Säure Dimetaphosphorsäure; aber da die Salze nach meiner Ansicht die Phosphorsäure einen Theil nach wasserfrei enthalten, nämlich als p + 2p (worin 2p die

<sup>1)</sup> Er giebt an, dass die (Trimeta-, im vorigen Jahresberichte sogenannte stv-, aber jetzt) stripphosphursäure sich leicht aus ihren Salzen mit Silberoxyd und Bleioxyd abscheiden lasse, und dass sie in der Kälte vielen Bestand habe, dass sie aber beith Verdunsten ihrer Lösung in gewöhnliche Phosphorsäure übergehe.

wasserfreie Säure bezeichnet, so wärden die Salze zu betrachten seyn =  $\dot{r}^5 + \dot{r}^{15} + 2\ddot{P} + 4\ddot{P} = (r^5\ddot{P} + 2\ddot{P}) + (\dot{r}^{15}\ddot{P} + 2\ddot{P}) = \dot{r}^5 e^{\Pi \dot{P}} + \dot{r}^{15} e^{\Pi \dot{P}}$ .

Das Maddrell'sche Kupferoxydsalz, welches der Bereitung von anderen Verbindungen der emPhosphorsaure zu Grunde liegt, wird nach Fleitmann am besten dargestellt, wenn man Kupferoxyd mit Phosphorsäure in dem Verhältnisse von 4Cu zu 5P behandelt. Die Phosphorsäure wird als Lösung von bekannter Stärke angewandt und zu dem Kupferoxyd gesetzt. Ausserdem setzt man ein wenig Salpetersture hinzu, um die Einwirkung derselben zu erleichtern. Die anfänglich klare Lösung des Kupferoxyds in der flüssigen Phosphorsäure fängt bald an sich zu trüben, wenn man sie verdunstet; die Masse wird dickstässig und es setzt sich dann ein blau gefarbtes amorphes Salz daraus ab, welches saures •phosphorsaures Kupferoxyd ist == 2Ċu⁵a₽̈ + H³a₽̈́ Wird das Erwärmen fortgesetzt, so löst sich dieses Salz wieder auf und bald darauf erstarrt die Flüssigkeit von Neuem, indem ein unlösliches weissblaues Salz abgeschieden wird, welches phosphorsaures Kupferoxyd ist ==  $2\dot{C}u^5\ddot{P} + 2\ddot{P}'$ . Setzt man aber das Erhitzen noch länger fort und erhalt man es unter stetem Umrühren bei + 350°, so geht das ganze Salz in Mphosphorsaures Kupferoxyd über während überschüssige Phosphorsäure aus dem Gemisch wegzurauchen anfängt. Die Masse behandelt man nun mit kaltem Wasser, um daraus überschüssige Phosphorsäure auszuziehen, und wäscht das ungelöste Salz so lange mit Wasser aus, als dieses davon noch sauer wird. Auf diese Weise wird das Kupferexydsalz pulverig und undeutlich krystallinisch

erhalten, aber tleutlicher krystallieirt bekeinnt man es, wenn man pei der Bereitung einen größgeren Ueberschinss von Phosphorsaure anwendet, wiewohl auf der anderen Seite nichts erhalten wird, wenn die Phosphorsaure in einem gar zu grossen Ueberschuss angewandt wird. Dieses Kupfersalz ist blauweiss, unlöslich in Wasser, und fast eben so unlöslich in den meisten selbst concentrirten Sauren und Alkalien. 'Nur in der Wärme wird es von Ammoniak und von concentrirter Schwefelsäure aufgelöst, wobei das Ammoniak nicht verändernd auf die Säure einwirkt, aber Schweselsäure setzt die Phosphorsäure in gewöhnliche aPhosphorsäure um. Fleitmann bezeichnet die Zusammensetzung mit der Formel  $Cu^2\ddot{P}^2$ , welche ich jedoch in  $Cu^4\ddot{P} + 2\ddot{P} = Cu^5 \epsilon^{II}\ddot{P}$ verwandele.

Wird das hier beschriebene Kupfersalz mit einer wermen Lösung von Sehwefelnahrium zersetzt, so erhält man nach dem Absiltriren des Schweselkupsers eine Lösung, woraus beim Verdunsten oder noch besser durch einen allmälig hinzugefügten Zusatz von Alkohol emphosphorsaures Natron; Na5em + 6H. in langen Nadeln anschiesst. Das krystallisirte Salz löst sich in 7,2 Theilen kaltem oder warmem Wasser, ist unlöslich in starkem Alkohol und in ziemlich verdüntem Spiritus, verliert bei + 1000 alles Wasser, und das wasserfreie Salz nimmt mit Begierde wieder Wasser auf, wenn man es damit durchfeuchtet. Es schmilgt beim Beginn des Glükens, und lässt beim raschen Erkalten gewöhnliches sphosphorsaures Natron zurück. Vor dem Schmelzen behält es jedoch seine Eigenschasten von sphosphorsaurem Sals bei, und es geht vorher auch nicht in das Graham'sche emphosphorsaure Salz mit Wasser über. In seiner

Lösung bleibt es in der Kälte unverändert neutral, aber beim Kochen wird die Lösung allmälig sauer, indem sich das Salz in phosphorsaures Salz verwandelt, ohne vorher die übrigen Grade der Modificationen von Phosphorsäure zu durchlaufen. Die Lösung des Salzes sowohl in kaustischem Natron als auch in Chlorwasserstoffsäure verändert sich in der Kälte nicht, aber leicht im Kochen, besonders wenn Schwefelsäure, anstatt Salzsäure, angewandt wird. Ausser durch die Krystallform unterscheidet es sich von dem emphosphorsauren Natronsalz dadurch, dass es mit Metalloxyden und alkalischem Erden einfache und Doppelsalze giebt, welche schwerlöslich sind.

dieselbe Weise krystallisirt erhalten, wie das Natronsalz. Es löst sich in 1,2 Theilen Kali oder warmem Wasser. Bei + 100° verliert es sein Krystallwasser. Nach dem Erhitzen bis zum schwachen Glühen ist es unlöslich. Es schmilzt in einer niedrigeren Temperatur als das Natronsalz und erstarrt nachher krystallinisch, aber in diesen beiden Füllen hat es sich in die unlösliche Verbindung der Modification von Phosphorsäure verwandelt. Im Uebrigen sind die Reactionen denen des Natronsalzes ähnlich.

Das Ammoniumoxydsalz, Åm<sup>5</sup>e<sup>u</sup>P, schiesst wasserfrei und in kurzen Prismen an, welche dem monoklinometrischen System angehören. Es löst sich in
1,15 Theilen kaltem oder warmem Wasser, aber in
verdünntem Alkohol ist es weit leichter löslich als
die beiden vorhergehenden Salze. Es kann bis zu
+ 300° erhitzt werden, ohne im Gewicht zu verlieren, aber es wird dabei doch weiss und undurchsichtig. Bei diesem Erhitzen, so wie auch durch

Glüben, webei es einen bedeutenden Theil seines Ammoniaks behält, was selbst nicht vollständig durch Kochen mit kaustischem Kali ausgetrieben werden kann, geht das Salz in die unlösliche Modification über.

Das Silberowydsolz, Åg<sup>5</sup>e<sup>INP</sup>, ist wasserfrei und schlägt sich bei der Bildung durch doppelte Zersetzung in concentrirten Lösungen krystallinisch nieder, aber deutlicher krystallisirt aus verdünnteren Lösungen. Es ist weniger löslich, als das e<sup>III</sup>phosphorsaure Salz. Es schmilzt in der Glühhitze und geht dabei in die unlösliche Modification von Phosphorsaure über.

Das Bleioxydsalz, Pb<sup>5</sup>&<sup>II</sup>P, ist ebenfalls wasserfrei und wird auf dieselbe Weise krystallisirt erhalten, wie das Silberoxydsalz. Dieses Salz enthält immer eingemengtes salpetersaures Bleioxyd, wenn dieses Bleisalz zur Bereitung angewahdt worden ist.

Das Barytsalz, Ba5511 + 6H, schlägt sich in nadelförmigen Krystallen nieder, wenn man eine concentrirte Lösung von Chlorbarium mit einer concentrirten Lösung von dem Natronsalz vermischt. Wird das Ammoniumoxydsalz zur Bereitung angewandt, so scheidet es sich weniger krystallinisch ab. Bei + 150° geht nicht alles Wasser daraus weg. Von concentrirter Salpetersäure wird es wenig angegriffen, selbst im Sieden. Beim Glühen schmilzt es nicht, aber es wird dabei umgesetzt. Das krystallisirte Salz ist dem IIIphosphorsauren Barytsalz ähnlich, welches letztere jedoch 14 Mal mehr Wasser enthält und daber der Formel Basemä + 9H entspricht. Aus diesen beiden Barytsalzen hat Fleitmann die beiden verschiedenen Natronsalze: Na5411P + 6H und Nasemp + 9H wieder hergestellt.

Das Kalksals, Case P + CH, scheidet sich krystallinisch ab, wenn man das Natronsalz zu einem Ueberschuss von Chlorcalcium setzt. Wendet man dazu das Ammoniumoxydsalz an, so enthält der Niederschlag immer Ammoniumoxyd in Gestalt eines Doppelsalzes. Selbst von concentrirter Salpetersäure und Salzsäure wird es wenig angegriffen. Bei + 100° geht nicht alles Wasser daraus weg.

Das Kupferoxydsals schlägt sich nicht nieder, wenn man schwefelsaures Kupferoxyd zu einer concentrirten Lösung von dem Natronsalz setzt, fügt man aber dann Alkohol hinzu oder lässt man das Gemisch in der Luft verdunsten, so scheidet es sich als ein hellblaues Pulver ab. Wendet man Kupferchlorid anstatt schwefelsaures Kupferoxyd an, so scheidet sich jedoch das in Rede stehende Salz viel eher ab, selbst ohne Zusatz von Alkohol, aber das Salz enthält dann immer eine geringe Menge von Kupferchlorid. Das auf diese Weise bereitete Salz ist nach der Formel Cu<sup>4</sup>4<sup>11</sup>P + 12H zusammengesetzt. In Wasser ist es vollkommen unauflöslich und es verliert bei + 100° nicht sein Krystallwasser.

Das Manganoxydulsalz, Mn<sup>5</sup>s<sup>n</sup>P + 12H, wird am besten aus dem Ammoniumoxydsalz und Manganchlorür bereitet, wobei es sich röthlich weiss niederschlägt. Das Wasser geht nicht bei + 100° daraus weg, aber wohl beim Glühen, wodurch jedoch die s<sup>11</sup>Phosphousäure in keine andere Modification übergeht.

Das Zinkoxydenls, Zn³6<sup>11</sup>P + 12H, wird auf ähnliche Weise bereitet wie das Manganoxydulsalz. Erst in der Glühhitze geht das Wasser daraus weg, wobei jedoch die Säure darin keine Veränderung erleidet.

Das Talkerdesals, Mg<sup>5</sup>e<sup>n</sup>P + 14H; setzt sich als

Krystallkruste ab, wenn man das Ammoniumoxydsalz zu einem Ueherschuss von Chlormagnesium setzt und das Gemisch eine Zeitlang ruhig stehen lässt. Durch einen Zusatz von Alkohol scheidet sich das Salz früher ab, kommt aber zu viel davon hinzu, so setzt sich das Salz als ein Syrup ab, welcher erst nach längerer Zeit erstarrt. Es ist unföslich in Wasser, scheint bei + 100° nur 2 Atome Wasser zu verlieren, schmilzt nicht in der Glühhitze, aber es ist nicht untersucht worden, ob die Säure dabei metamorphosirt wird.

Die Verbindungen der Strontianerde, des Eisenowyduls, Nickeloxyduls und Kobaltoxyduls mit e<sup>11</sup>Phosphorsäure wurden eben so bereitet, wie die vorhergehenden, aber sie sind nicht genauer untersucht
worden. Aber die Verbindungen von Eisenoxyd und
anderen schwächeren Metallbasen hat Fleitmann
nicht darstellen können.

Die auPhosphorsaure hat grosse Neigung, Doppel-salze zu bilden.

+ 6H ist, welches aber in grösseren Krystallen erhalten werden kann, wenn man die Lösung desselben verdunstet. Dieses Doppelsalz löst sich in 21 Theilen Wasser. Es verlieft sein: Wasser nicht vollständig bei + 150°. Beim Glühen schmilzt es zu einem Glas, wodurch dann auch die Phosphorsäure in die gewöhnliche Modification übergegangen ist.

Das Ammoniumoxyd-Natron-Doppelsals =  ${\rm Am}^5 {\rm e}^{\rm np}$  +  ${\rm Na}^5 {\rm e}^{\rm np}$  +  ${\rm 6H}$ , ist leichter löslich als das einfache Natronsalz, aber schwerer löslich als das einfache Ammoniumoxydsalz. Es krystallisirt wie das Kalisalz und verliert bei +  $100^{\circ}$  alles Krystallwasser.

e<sup>11</sup>Phosphorsaures Ammoniumoxyd-Kali wird in zweierlei Vereinigungs-Verhältnissen erhalten. Vermischt man die Lösungen gleicher Atomgewichte von beiden einfachen Salzen, so schiesst zuerst ein Salz an, welches  $3\ddot{K}^5 \epsilon^{11}\ddot{P} + \dot{A}m^5 \epsilon^{11}\ddot{P} + 12\dot{H}$  ist, und welches bei + 1500 sein Krystallwasser verliert, und nachher schiesst ein Salz an, welches = K56mp + 3Åm5e11P ist, welches also kein Wasser enthält, und welches bei + 200° nichts im Gewicht verliert. Die hier eintretenden Basen scheinen jedoch mit einander Verbindungen nach ungleichen Proportionen eingehen zu können, je nachdem die Krystallisations-Umstände verschieden sind. Nach diesen letzten Formeln sollte man vermuthen können, dass der Name Dimetaphosphorsaure, welchen Fleitmann der hier eingetretenen Säure gegeben hat, und welche ich ellPhesphorsaura neune, nicht der richtige Name ware, sondern dass die Säure vielmehr Tetrametaphosphorsäure == . IV Phosphorsaure heissen müsste. Da sich jedoch Kali und Ammoniumoxyd einander in mehrfachen Verhältnissen vertreten zu können scheinen, und da die hier ungeführten Thatsachen ganz vereinzelt da stehen, so glaube ich, dass ihnen kein grösseres Stimmrecht eingeräumt werden könne.

Behandelt man enphosphorsaures Bleioxyd mit einem Ueberschuss von enphosphorsaurem Ammonium-oxyd, oder setzt man selpetersaures Bleioxyd zu ein

nom: Ueberschuss, von dem letzten Salze, so bildet sich ein Doppelsalz von

e<sup>II</sup>Phosphorsaurem Ammoniumoxyd-Bleioxyd, Pb<sup>5</sup>e<sup>II</sup>P, in Krystallblättern. Dieses wasserfreie Salz ist schwerlöslich und verliert bei + 150° nichts im Gewicht. Selbst im Glühen geht das Ammoniumoxyd schwierig daraus weg.

Es existirt auch ein analoges Natron-Bleioxydsalz, welches aber weit leichter zersetzt wird.

cu<sup>5</sup>s<sup>11</sup>P + Am<sup>5</sup>s<sup>11</sup>P, schlägt sich nieder, wenn man 2 Aequivalente s<sup>11</sup>phosphorsaures Ammoniumoxyd mit 1 Aequivalent Kupferchlorid vermischt. Es ist schön blau, schwer löslich, und enthält zuweilen 12 und zuweilen 2 Atome Wasser. In dem ersten Falle gehen daraus 6 Atome Wasser bei + 100° weg.

Ausserdem hat Fleitmann die Ammoniumoxyd-Doppelsalze mit Talkerde, Manganoxydul und Zinkoxyd dargestellt, welche mit 18 Atomen Wasser zu krystallisiren scheinen, so wie auch ein Doppelsalz mit Cadmiumoxyd, welches 9 Atome Wasser zu enthalten scheint. Inzwischen sind diese Doppelsalze nicht genauer untersucht worden. Das Barytsels scheint gleichwie das Silberoxydsalz kein Doppelsalz mit dem Ammoniumoxydsalz bilden zu können.

Durch Zusammenschmelzen von Manganoxydul und Zinkoxyd mit Phosphorsäure in ähnlicher Art, wie für das Kupfersalz angegeben worden ist, hat Fleit-

mann die wasserfreien Verbindungen derselben mit Phosphorsaure dargestellt, und durch ein genaueres Studium dieser Verbindungen hat er nachher gefunden, dass die Phosphorsäure in Gestalt von suPhosphorsaure darin enthalten ist. In welcher Modification sie dagegen bei einer ähnlichen Behandlungsweise mit Kobaltoxydul, Nickeloxydul und Talkerde in Verbindung tritt, konnte er nicht erforschen, weil die gebildeten Verbindungen weder durch Behandlang mit Schwefelkalium, Schwefelammonium und kohlensaurem Alkali, noch mit «phosphorsaurem Alkali zu zersetzen waren. Eben so versuchte er vergebens, die auf ähnliche Weise gebildeten Verbindungen mit Baryt, Strontian und Kalk zu zersetzen.

Versucht man nach der so eben für andere Ba-ervPhosphorsen angeführten Methode ein wasserfreies Bleisalz säure = Teaus Phosphorsaure und Bleioxyd darzustellen, so löst phorsaure. sich das gebildete Salz in überschüssiger Phosphorsäure weit eher auf, als dass man darüber sicher werden könnte, ob nicht eine (Meta-) Phosphorsäure-Modification gebildet worden ist. Dagegen wird dieses Salz sehr leicht in durchsichtigen Prismen krystallisirt erhalten, wenn man die Masse langsam erkalten lässt. Es schmilzt in der Glühhitze und erstarrt beim raschen Erkalten zu einer amorphen Masse. Das auf diese Weise gebildete Bleisalz zersetzt sich mit Leichtigkeit selbst in der Kälte durch Schwefelalkalien und die neuen Salze, welche in dieser Art durch doppelte Zersetzung gebildet werden können, enthalten eine neue Modification der Phosphorsäure, welche Fleitmann Tetrametaphosphorsäure genannt hat, und welche ich bis auf Weiteres & IV Phosphorsäure nennen will.

Nach der Behandlung mit Schwefelnstrium hat die

Salzlösung eine schleimige Consistenz, so dass sie sich nicht filtriren lässt. Enthielt aber das Bleisalz ein amorphes Salz, so lässt sich das Schwefelblei doch aus einer sehr verdünnten Lösung abscheiden, woraus man dann das Natronsalz durch Alkohol als einen Schleim niederschlagen kann, welcher sich wie Caoutchouc in lange Fäden ziehen lässt, die sich auch beim Loslassen wieder zusammenziehen. Die neutrale Lösung davon trocknet zu einer durchsichtigen, gesprungenen Masse ein, welche nicht wie gewöhnsiphosphorsaures Natron hygroscopisch ist Das Natronsalz schmilzt im Glühen unter Abgabe seines Wassers, und es geht dabei in elphosphorsaures Natron über. Mit den Lösungen von alkalischen Brden gibt das Natronsalz Niederschläge, welche dem mit Alkohol ausgefällten Natronsalz ähnlich aussehen, welche elastische Massen bilden, nach längerer Zeit eine saure Reaction annehmen und dabei in gewöhnliche phosphorsaure Salze übergehen. Bei den Analysen der Salze von Bleioxyd und Natron hat es sich herausgestellt, dass die darin enthaltene Phosphorsaure der Modification angehört, dech haben keine solche Doppelsalze dargestellt werden können, mit denen eine grössere Gewissheit über die Zusammensetzung dieser Sünre zu erhalten gewesen ware. Da jedoch Fleitmann die Zusammensetzung der atvPhosphorsaure als völlig erwiesen betrachtet, und da die gebildete Phosphorsäure ein Multiplum von den Blementen derselben seyn muss, so halt er es für am wahrscheinlichsten, dass sie die doppelte Anzahl von Elementen enthalte.

Schmilzt man gleiche Atomgewichte von e<sup>14</sup>phesphorsaurem Kupferoxyd und e<sup>14</sup>phosphorsaurem Netron zusammen, und kocht man die Messe dann lang-

sam ab, so schiessen daraus drei Salze en, nämlich 1) emphosphorsaures Kupferoxyd, 2) emphosphorsaures Natron und 3) das Doppelsalz, welches Kupferoxyd und Natron enthält, aber welches auch rein und ohne Einmengung von den beiden anderen Salzen erhalten werden kann, wenn man bei dem Schmelzen 4 freier Phosphorsäure im Ueberschuss zugesetzt hat. Dieses letztere Salz, welches bei der Zersetzung durch Schweselnatrium herausstellte, dass es die Phosphorsaure in der ¿ Modification enthält, ist analysirt worden und in Folge der erhaltenen Resultate ist es nach der Formel Na36 NP + Cu56 NP zusammengesetzt. Wegen der Eigenschaft, bei der Zersetzung durch Schweselnatrium elastische Massen zu bilden, will es scheinen, wie wenn auch Wismuthoxyd und Kadmiumoxyd beim Zusammenschmelzen mit Phosphorsäure die Bildung der e<sup>IV</sup>Phosphorsäure veranlassen.

Silberoxyd und Quecksilberoxyd scheinen beimHexametaphos-Zusammenschmelzen mit Phosphorsäure nur die Bil- phorsäure == dung der Modification hervorzurufen, weil die gebildeten Verbindungen bei der Zersetzung mit Schwefelnatrium nur das gewöhnliche, zersliessliche, Graham'sche (Meta-) ervphosphorsaure Natron hervorbringen. Die Säure in diesem letzten Salze nennt Fleitmann Hexametaphosphorsäure aus dem Grunde, dass wenn man die Lösung dieses Salzes mit Salmiak im Ueberschuss versetzt, sich auf Zusatz von Alkohol ein Niederschlag bildet, welcher nach der Reinigung, d. h. nach dem Wiederauslösen in Wasser und neuem Fällen mit Alkohol, 1 Atom von einem phosphorsauren Salz gegen 5 Atome von dem anderen phosphorsauren Salz enthielt. Durch Behandeln der Lösung des so dargestellten Doppelsalzes mit Chlorcalcium hut er angeblich auch ein Salz erhalten, dessen Zusammensetzung der Formel = 5Ca + Åm + 6P entsprechend gefunden wurde, welche Formel aber nach der hier angenommenen Bezeichnungsweise in 5(Ca P + 2P) + (AmP + 2P) = 5Cas P + Åm<sup>2</sup> e VP verwandelt werden muss.

Die Phosphorsäure-Modification, welche in den unlöslichen (meta-) phosphorsauren Alkalien enthalten ist, hat Fleitmann mit zwei Basen zu Doppelsalzen zu vereinigen vergebens versucht, weshalb er glaubt, dass ihr diese Eigenschaft sehle, und daher nennt er sie Monometaphosphorsäure, während ich sie e<sup>1</sup>Phosphorsäure</sup> nennen will.

Borsaure Salze.

Im vorigen Jahresberichte, S. 147, ist angeführt worden, wie Bolley ein früher nicht bemerktes Salz der Borsäure mit Natron analysirt hat, wobei er dasselbe (zufolge der Atomgewichte von Berzelius) nach der Formel NaB4 + 10H zusammengesetzt fand. Laurent 1) findet zufolge seiner Atomgewichte diese Zusammensetzung nicht mit der Formel B407R2 + nR<sup>2</sup>O übereinstimmend, welche er im Allgemeinen als für alle borsauren Salze gültig aufgestellt hat, und er giebt an, dass er in diesem Salze mehr Wasser, als Bolley gefunden habe, welches Wasser & dadurch vollständig daraus abgeschieden hat, dass er das Salz mit 10 seines Gewichts Isländischem Spath schmolz. Auf diese Weise analysirt fand er das Salz bestehend aus  $24Bo^2O^5 + 5Na^2O + 55H^2O$ , welcher Formel sich auch die Gestalt von B407NasH3 + 4Aq. geben lässt. - Ausserdem hat Laurent Formeln für mehrere andere borsaure Salze mitgetheilt, welche er analysirt zu haben angiebt.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 5.

In einer sehr deutlichen und lesenswerthen Ab- Kieselsaure handlung über die Salze der Kieselsäure hat Laurent 1) die Gründe vorgelegt, welche ihn veranlasst haben, das wissenschaftliche System zu bilden, welches von ihm und von Gerhardt eine Reihe von Jahren hindurch in der Chemie vertbeidigt worden ist, und welches sie das unitäre System nennen, um dasselbe von dem dualistischen von Berzelius zu Dieses System getraut es sich zu, unterscheiden. von einem einzigen Ausgangspunkte sowohl die Natur aller salzartigen Verbindungen, als auch die einer Henge von in der organischen Welt bemerkten Metamorphosen aufzufassen und zu erklären. Ohne die Abhandlung fast buchstäblich abzuschreiben kann ich hier nicht über alle die Umstände berichten, welche von Laurent in Betrachtung gezogen worden sind, und noch weniger in eine genauere Kritik darüber eingehen, um dadurch zu zeigen, wie er nach meiner Art Fragen aufzufassen, das Dunkle in Vielem von dem, was wir aufgeklärt zu erhalten wünschen, verdunkelt und wie er gesucht hat, gewissen unerörterten Fragen einen solchen Stempel zu geben, dass gerade das Unbewiesene als völlig bekannt angenommen wird. Ich will hier nur anführen, dass er, indem er die Kieselsäure als aus 1 Atom Silicium und 1 Atom Sauerstoff = Si zusammengesetzt betrachtet, das Atomgewicht des Kiesels = 88,8, wie es Pelouze bei der Analyse des Chlorkiesels gefunden hat, als am wahrscheinlichsten anerkennt, dass es aber in 87,5 verändert werden müsse, so dass es ein Multiplum von dem des Wasserstoffs wird. Darauf spricht er seine Vermuthung dahin aus, dass es

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 257.

sich mit der Kieselsäure eben so, wie (nach seiner eignen Aussaungsweise) mit der Phosphorsäure verhalte, nämlich dass davon mehrere Modificationen existiren, welche in ihren Verbindungen die Bildung verschiedener Typen veranlassen. Darauf geht er eine Menge Analysen von Mineralien durch, auf deren Grund er es als bewiesen ansieht, dass die Basen, welche nach der allgemeinen Formel r zusammengesetzt sind, innerhalb gewisser Grenzen durch die Basen ersetzt werden können, welche nach der allgemeinen Formel R zusammengesetzt sind.

Selenigsaure Salze. Muspratt<sup>1</sup>) hat einige der selenigsauren Salze untersucht.

Das neutrale Kalisalz, KSe, wird durch Sättigen von kohlensaurem Kali mit seleniger Säure dargestellt, ist aber schwierig rein zu erhalten. Es ist zersliesslich, sehr leicht löslich in Wasser, aber unlöslich in Alkohol, und wird durch diesen aus Wasser in Gestalt eines Oels abgeschieden. Es schmeckt unangenehm, und die Lösung desselben reagirt stark alkalisch auf Reactionspapier.

Das zweifach-selenigsaure Kali — KŠe + HŠe, wie es nach dem Trocknen zusammengesetzt ist, krystallisirt am besten aus einer sauren Lösung, wenn man diese über Schwefelsäure stehen lässt, in seideglänzenden Krystallen. Aus der Lösung desselben in Wasser scheidet es sich durch Alkohol in Gestalt eines Oels ab, welches sich dann aber bald in Krystalle verwandelt. Beim Erhitzen giebt dieses Salz Wasser und selenige Säure ab, mit Zurücklassung von neutralem Salz.

Vierfach-selenigsaures Kali ist sehr zerfliesslich

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. II, 52.

und konnte von Muspratt nicht in einem für die Analyse geeigneten Zustande erhalten werden.

Das neutrale Natronsalz = NaSe nach dem Trocknen über Schwefelsäure, ist nicht zersliesslich. Es scheidet sich durch Alkohol aus seiner Lösung in Wasser ab, und scheint mit Wasser nicht krystallisiren zu können.

Das zweifach-selenigsaure. Natron, NaSe + HSe + 2H giebt im Sandbade leicht sein Wasser ab, schmilzt in der Rothglühhitze, wohei selenige Säure und eine weisse krystallinische Salzmasse weggehen, mit Zurücklassung von neutralem Salz. Wird dieses Salz in seleniger Säure aufgelöst und die Lösung freiwillig verdunsten gelassen, so schiesst daraus das

Vierfach-selenigsaure Natron an An Nase + 3Hse + H nach dem Trocknen über Schweselsäure. Dieses Salz ist nicht zersliesslich, und sehmlizt leicht zu einer rothgelben Phüssigkeit.

Neutrales selenigsaures Ammoniumoxyd, = ÅmŠe wird erhalten, wenn man Ammoniakgas in eine Lösung der selenigen Säure in Alkohol zu einer Lösung der selenigen Säure in sehr concentrirtem kaustischem Ammoniak setzt. Das Salz scheidet sich dann in glänzenden Krystallen ab. Bringt man einen Tropfen von concentrirtem Ammoniak auf krystallisitte selenige Säure, so vereinigen sie sich mit Entwickelung von Wärme, wodurch zuweilen ein Theil des Selens reducirt wird.

Selenigsaure Talkerde, MgSe + 3H, bleibt in Gestalt eines krystellinischen Salzes zurück, wenn man kohlensaure Talkerde mit seleniger Säure behandelt. Aus einer Lösung in siedendem Wasser schieset sie in rhombischen Prismen an.

Selenigsaure Thonerde, ÄlŠe<sup>5</sup> + 3H, wird durch Fällung einer Lösung von Alaun mit neutralem selenigsaurem Alkali bereitet, worauf man den Niederschlag über Schwefelsäure trocknet. Sie ist amorph.

Neutrales selenigsaures Chromoxyd, ČrŠe<sup>5</sup>, schlägt sich als ein amorphes, grünes Pulver nieder, wenn man Chromchlorid mit selenigsaurem Ammoniumoxyd vermischt. Wird dieses Salz in seleniger Säure aufgelöst und die Lösung verdunstet, so bekommt man einen grünen Firniss.

Selenigsaures Eisenoxyd, FeŠe<sup>5</sup> + 4H, schlägt sich mit weisser Farbe nieder, wenn Eisenchlorid durch selenigsaures Ammoniumoxyd zersetzt wird.

Selenigsaures Manganoxydul, MnŠe + 2H, wird in Gestalt eines grauweissen Pulvers erhalten, wenn man kohlensaures Manganoxydul mit seleniger Säure behandelt. Es löst sich ohne Färbung in kalter Salzsäure, aber in der Wärme mit rosenrother Farbe. Es löst sich in seleniger Säure auf.

Selenigsweres Nickelowydul, Nise + H, schligt sich als grünes Pulver nieder, welches beim Trocknen weiss wird, wenn man schwefelsaures Nickelowydul durch selenigsaures Kali zersetzt. Es löst sich in seleniger Säure mit grüner Farbe, aber die Lösung trocknet beim Verdunsten zu einem Gummi ein.

Selenigsaures Zinkowyd, ŽnŠe + 2H, ist ein weisses, unlösliches krystallinisches Pulver, welches beim Erhitzen selenige Säure abgiebt und basisches Salz zurücklässt.

Neutrales selenigsaures Kupferowyd, 2CuS + H, schlägt sich mit grüngelber Farbe und krystallinisch nieder, wenn man selenigsaures Ammoniumoxyd mit schwefelsaurem Kupferoxyd zersetzt. Beim Trocknes

über Schwefelsäure wird es schön blau. Es löst sich nicht in seleniger Säure auf.

Ausser den angeführten Salzen, welche sämmtlich mehr oder weniger analysirt worden sind, hat Muspratt auch Reactionen über die Verbindungen von seleniger Säure mit. Baryt, Strontian, Kalk, Beryllerde, Eisenoxydul, Kobaltoxydul, Kadmiumoxyd, Bleioxyd, Silberoxyd, Quecksilberoxyd, Lithion, Yttererde, Ceroxyd, Zirkonerde, Uranoxyd und Zinnoxyd angestellt, die aber nichts Neues darzubieten scheinen.

Im Jahresberichte XXVIII, 117, finden sich Ver- Para - Wolbältnisse der Wolframsäure von Laurent angeführt. Derselbe 1) hat sich nun von Neuem mit diesem Gegenstande beschäftigt, aber dabei nur die parawolframseuren Salze behandelt, welche er auf den Grund der folgenden Verhältnisse als so beschaffen betrachtet, dass sie nicht mit den wolframsauren Salzen vereinigt werden können: 1) die löslichen parawolframsauren Salze werden nicht gefällt, wenn man schwache Salpetersäure oder Salzsäure zu ihrer Lösung setzt; 2) die Verbindungen der Parawolframsäure mit Talkerde, Zinkoxyd und Kupferoxyd lösen sich nach der Behandlung mit wenig schwacher Salpetersäure in wenig Wasser; 3) vermischt man die Salze von Kali oder Natron mit Ammoniak im Ueberschuss, so verwandeln sie sich nicht in wolframsaure Salze, sondern es entstehen dabei Doppel- oder Tripelsalze, deren Zusammensetzung nach Laurent's Atomgewichten und Aufstellungsweise von Formeln durch W4014R 19H2 ausgedrückt wird; 4) setzt man die Lösung von salpetersaurer Talkerde oder Zinkoxyd in Ammoniak zu parawolframsauren Salzen, so erhält

framsaure Salze.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 157.

man fast unlösliche Salze von drei Basen, während wolframsaure Salze unter denselben Umständen nicht verändert werden; 5) eine Lösung von salpetersaurem Silberoxyd in Ammoniak giebt mit parawolframsauren Salzen einen krystallinischen Niederschlag, aber nicht mit wolframsauren Salzen; 6) die Parawolframsaure kann basische Salze bilden, welche geröthetes Lackmuspapier blau färben, und deren Zusammensetzung dessen ungeschtet nach Laurent mit der Formel WO+R+ + einen Ueberschuss an Wolframsäure repräsentirt werden kann.

Laurent hat nicht die Zahlenwerthe der Analysen mitgetheilt, welche er angeblich mit einer Menge von parawolframsauren Salzen gemacht hat, sondern er führt nur die Formeln an, welche die Zusammensetzung derselben ausdrücken sollen. Ich will sie hier nicht alle anführen, sondern einige nur als Beispiele, und zwar so, wie er sie selbst aufgestellt hat, z. B. für gewisse neutrale Salze: W\*O¹\*(K½\*Am¾H¾) + 3Aq. — W\*O²\*(K¾\*Na¾\*Am¾H¾) + 4Aq. — W\*O¹\*(Cu H³N) ½\*H¾\* + 6Aq.; für ein saures Salz: W\*O¹\*(KNa¾\*H) + 8Aq., und für gewisse basische Salze: W\*O¹\*(Ca ¼\*H¾\* + Aq. + 6H Ca O und W\*O¹\*(Ni ¼\*N) ½\*Ni¾\*H¾\* + Aq. + 6H Ca O und W\*O¹\*(Ni ¼\*N) ½\*Ni¾\*H¾\* + 12Aq. + HNiO.

Man verwündert sich mit Grund darüber, wie Laurent so scharfe Analysen von mehreren der wolframsauren Salze machen kann, dass er die angeführten Formeln als völlig richtig dafür annehmen will, indem sie, wenn man sie in die noch allgemeineren umgestalten wollte, ganz eigenthümliche Physiognomien darbieten würden. Natürlicherweise setzen sie auch eine sehr sichere Kenntniss von den

Atomgewichten der darin eintretenden Elemente voraus, besonders von dem des Wolframs, indem die Analysen, welche mit den oben stekenden Formeln übereinstimmen, nicht deinit harmoniren würden, wenn des Wolfram ein Atomgewicht hat, welches bedeutend von dem abweicht, welches bisher dafür angenommen worden ist. Es würde unrecht von mir seyn, wenn ich mit apodictischer Gewissheit behaupten wollte, was noch nicht durch Experimente mit völliger Sicherheit dargelegt worden ist, aber nach einigen Untersuchungen, welche darüber in meinem Laboratorium ausgeführt worden sind, will es scheinen, wie wenn die Zahl 1188, welche man bis jetzt als das Atomgewicht des Wolframs repräsentirend angesehen hat, gar zu hoch wäre, und dass sich das Atomgewicht dieses Metalls mehr der Zahl 1150 nähert. Möge es mir also erlaubt seyn, nur die Frage aufzustellen: welchen Weg nehmen in einem solchen Fall die Laurent'schen Formeln?

Schönbein 1) hat gezeigt, dass Jod auf trocknem Jodkalium. Wege aus Jodkalium abgeschieden wird, wenn man dieses mit Arseniksäure zusammenreibt, wobei, besonders in höherer Temperatur arseniksaures Kali, arsenige Säure und Jod gebildet werden. Achalich verhält sich auch Antimonsäure dagegen. Chromsäure, zweifach-chromsaures Kali, Molybdansäure und Wolframsäure scheiden in der Kälte ebenfalls Jod daraus ab, aber Zinnsäure, Titansäure und Uransäure erst in der Wärme. Trägt man Jodkalium in geschmolzene wasserfreie Phosphorsäure, so entwickelt sich Jod mit Hestigkeit und selbst mit einer rasch vorübergehenden Feuer-Erscheimung. Eben so ver-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 513.

hält sich Phosphorsäurehydrat, aber dabei entsteht zugleich auch Jodwasserstoff. Kieselsäure und Borsäure entwickeln ebenfalls auch Jod daraus, aber erst in einer erhöhten Temperatur und bei Zutritt von Lust oder Sauerstoffgas. Eisenoxyd, schweselsaures Eisenoxyd und im Allgemeinen alle Eisenoxydsalze, Kaliumeisencyanid und Kupseroxydsalze scheiden schon in der Kälte das Jod daraus ab.

Bromkalium verhält sich zwar gegen die angeführten Reagentien ähnlich wie Jodkalium, aber das
Brom wird doch am besten daraus abgeschieden,
wenn man saures chromsaures Kali anwendet. Kieselsäure und Borsäure entwickeln jedoch selbst in
der stärksten Hitze kein Brom darans.

Behandelt man Chlorkalium und Chlornatrium unter denselben Verhältnissen, so wird kein Chlor in Freiheit gesetzt, aber dieses ist doch der Fall, wenn man die Chloride von den Radicalen der alkalischen Erden anstatt jener anwendet, besonders wenn man sie mit saurem chromsaurem Kali behandelt.

Dreifachchromsaures Kali.

Bothe 1) hat das von Mitscherlich zuerst entdeckte dreifach-chromsaure Kaki genauer untersucht,
welches am besten in gut ausgehildeten, perlmutterglänzenden, tiefrothen Prismen angeschossen erhalten
wird, die nach Naumann's Bestimmungen dem monoklinometrischen System angehören, wenn man zweifach-chromsaures Kali bei + 60° in Salpetersäure
von 1,210 specifischem Gewicht auflöst und die Lösung langsam erkalten lässt. Es schiessen dabei
zweierlei Salze an, die aber auf mechanischem Wege
getrennt werden können. Das Salz wird durch Umkrystallisiren gereinigt, wobei es jedoch niemals so

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 184.

schön wieder erhalten wird, wie bei dem ersten Anschiessen aus Salpetersäure. Es ist wasserfrei und seine Zusammensetzung entspricht der Formel KCr3. Das Salz decrepitirt beim Erhitzen und schmilzt bei + 145° bis + 160°. Es löst sich leicht in Alkohol, wird aber leicht in dieser Lösung durch Luft zersetzt. In der Luft verlieren die Krystalle ihren Glanz und werden schwarz. Ihr specif. Gewicht ist = 3,613.

Faget 1) giebt als beste Bereitungsmethode desDithionigsaures dithionigsauren Natrons die folgende an: Man kocht eine Lösung von neutralem schwefelsauren Natron mit Schwesel und verdunstet die Flüssigkeit dann zur Krystallisation. Das Salz wird daraus gereinigt, indem man es in seinem Krystallwasser schmilzt; wobei die fremden Stoffe in der Mutterlauge zurückbleiben. Die Reinheit des Salzes prüst man dadurch, dass man es erhitzt, wobei es Schwefel und schweflige Säure abgiebt, während ein Rückstand bleibt, welcher 44,6 Procent betragen muss, und welcher ein Gemenge von schwefelsaurem Natron und Schwefelnatrium ist.

Winckler<sup>2</sup>) bereitet chlorsaures Natron auf fol- Chlorsaures gende Weise: 194 Unze krystallisirter Weinsäure werden in 10 Pfund Wasser aufgelöst und 184 Unze reines, krystallisirtes kohlensaures Natron hinzugesetzt. Nach beendigter Reaction werden 16 Unzen chlorsaures Kah darin aufgelöst und die Flüssigkeit nach angemessenem Erhitzen und Durchmischen erkalten und stehen gelassen. Nach 1 bis 2 Tagen wird der gebildete und abgesetzte Weinstein abfiltrirt, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet und der Rückstand,

Natron.

Natron.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XV, 335.

<sup>2)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. XVIII, 35.

welcher 13½ Unze beträgt, in seiner doppelten Gewichtsmenge kaltem Wasser wieder aufgelöst und die Lösung bei + 50° bis 60° zur Krystallisation verdunstet, wodurch man 12 Unzen chlersaures Natren in schönen Krystallen bekommt, welche rhombische Prismen sind. Lässt man das trockne Sals längere Zeit ruhig stehen, so entwickelt sich daraus ein Gas, welches zwar nach Chlor riecht, aber Winckler glaubt, dass es ausserdem noch ein anderes Gas enthalte.

Soda-Fabrikation.

Brown 1) hat verschiedene der rohen Materialien und der Producte bei der Soda-Fabrikation untersucht. Seine Abhandlung gehört jedoch ausschliesslich in den Kreis der chemischen Technologie, weshalb ich hier nur ihr Erscheinen anzeige.

Glas.

Die Fabrikation eines Glases, welches in seinen Eigenschaften mit dem böhmischen verglichen werden könnte, ist für die Glasfabrikation in Frankreich schon lange ein gewünschter Gegenstand gewesen, weil sie in bedeckten Tiegeln mit Steinkohlen in ihren Oesen keine Glasmasse schmelzen konnten, welche eben so wenig Alkali enthält, als das böhmische Glas. Glasfabrikant Maes<sup>2</sup>) giebt jedoch an, dass ihm dieses durch einen Zusatz von wenigen Procenten Borsäure zu der Glasmasse geglückt sey. Das Glas soll dadurch so wohl seine Durchsichtigkeit als auch seine Die Borosilicate, welche Maes bis Härte behalten. jetzt studirt hat, sind die von Kali + Zink und Natron + Zink, aber er ist der Ansicht, dass es, um das Glas zweckmässig für optische Zwecke zu erhalten, erforderlich sey, auch die Borosilicate von Baryt,

<sup>1)</sup> Phil. Magaz. XXXIV, 15. .

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXIX, 452.

Blei, Wismuth und mehreren andern Basen zu untessuchen.

Oxiand 1) empfiehlt wolframsaures Natron, anstatt Wolframsaugewisser Zinn - Präparate, zum Färben anzuwenden, res Natron. worn dasselbe theils für sich und theils in Verbindung mit gewissen Säuren gebraucht werden kann, je nach den verschiedenen Endzwecken, welche men erreichen will. Ausser der Mittheilung gewisser allgemeiner Vorschriften zum Färben, hat er auch die Methode angegeben, nach welcher man das wolframsaure Natron fabrikmässig darstellen kann

Wilson<sup>2</sup>) hat die Löslichkeit des Fluorcalciums Fluorcalcium. in Wasser untersucht und gefunden, dass Wasser 28245 seines Gewichts davon auflöst. Von warmem Wasser wird es viel leichter aufgelöst als von kaltem, und es scheidet sich daher aus einer in der Wärme gesättigten Lösung beim Erkalten theilweise wieder ab.

Rose<sup>3</sup>) hat auf ähnliche Weise, wie in Vorher- Arseniksaures gehenden S. 80 für die Phosphorsäure angegeben wor- Talkerde-Naden ist, versucht, auch mit der Arseniksäure analoge Verbindungen hervorzubringen. Wird arseniksaure Ammoniak - Talkerde bis zur Entfernung des Wassers und des Ammoniaks erhitzt und der Rückstand mit 1 Atomgewicht kohlensaurem Kali gelinde geglüht, so bleibt zwar beim Ausziehen der Masse mit Wasser ein unlösliches Salz zurück, welches K+2Mg + As zu seyn scheint, welches aber doch mit gar zu viel mit kohlensaurer Talkerde verunreinigt ist, um darauf ein Urtheil gründen zu können. Beim

<sup>1)</sup> Journ. de Ch. medic: V, 132.

<sup>2)</sup> Journ. für prect. Chem. XLVI, 114.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXVII, 300.

Zusammengiühen angemessener Quantitäten von Arseniksäure, Talkerde und kohlensaurem Natron und nachherigem weiteren Behandeln der geglühten Masse mit Wasser, bekam Rose einen Rückstand, welcher keine Kohlensäure enthielt, aber dafür eine bedeutende Portion Wasser. Nach der damit ausgeführten Analyse zieht er jedoch den Schluss, dass das Product ein Gemenge von Namgans und von Hingans sey, verunreinigt mit kaustischer Talkerde.

Kohlensaure Thonerde.

Danson 1) hat unter Muspratt's Leitung den Niederschlag untersucht, welchen kohlensaures Ammoniumoxyd in einer Lösung von Alaun hervorbringt, und er fand, dass derselbe nach einem dreiwöchentlichen Trocknen im luftleeren Raume ein voluminöses, leichtes, feines und schneeähnliches Pulver war, dessen chemische Zusammensetzung auf das Genaueste mit der Formel Äl³Č² + 16 H übereinstimmte. Er würde also wasserhaltige basische kohlensaure Thonerde seyn.

Schmelzfarben.

Wächter<sup>2</sup>) hat im Laufe des Jahrs 1849 seine Vorschriften zur Bereitung von Schmelzfarben weiter mitgetheilt.

Die gelben Schmelzsarben zum Porcellanmalen sind Bleiglas, vermischt entweder mit Antimonsäure oder Uranoxyd. Dazu sind dann Vorschristen gegeben zur Hervorbringung von Citronengelb, Hellgelb, zweierlei Dunkelgelb, Urangelb und Uranorange.

Für grüne Schmelzfarben auf Porzellan hat Wächter Vorschriften gegeben mit Chromoxyd zu Blaugrün, Dunkelgrün und Schattirgrün.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pherm. LXXII, 120.

<sup>2)</sup> Daselbst, LXIX, 99.

Für blaue Schmelzfarben giebt er Vorschriften mit Kobaltoxyd zu Dunkelblau, Hellblau, Schattirblau, Lastblau und Türkischblau.

Für schwarze und graue Schmelzfarben sind Vorschriften gegeben worden zu Iridiumschwarz, Iridiumgrau, Kobalt-Manganschwarz und Kobalt-Mangangrau.

Für rothe und braune Schmelzfarben auf Porzellan mit Eisenoxyd gibt er Vorschriften zu Gelbroth, Braunroth, Blauroth, Kastanienbraun, Chamois und Fleischfarben. Ausserdem sind noch Vorschriften zu 8 anderen braunen Farbennuancen gegeben worden.

Nach dem Einbrennen in das Porcellan zeigen sich diese verschiedenen braumen Farben unter einem Mikroscop als dunkelgefärbte Verbindungen dem Bleiglase mechanisch eingemengt und nur bis zu einem unbedeutendem Grade darin aufgelöst.

In einer zweiten Abhandlung hat Wächter 1) genauere Vorschriften zur Hervorbringung einer avanturinähnlichen Porcellanglasur gegeben.

Bohlen<sup>2</sup>) hat ebenfalls seine Erfahrungen über die Hervorbringung gewisser Schmelzfarben mitgetheilt. Er behandelt dabei die Hervorbringung von Goldpurpur, gewisser Chrom – und Kobalt-Farben, und die Bereitung einiger gelben Farben ohne Uranoxyd.

Salvetat<sup>5</sup>) hat einige der Schmelzfarben analysirt, welche zur Hervorbringung verschiedener rother Farben auf Porcellan angewandt werden. Hauptsächlich hat er die Schmelzfarben untersucht, welche von Pannetier in Paris fabricirt werden, und wel-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 57.

<sup>2)</sup> Archiv der Pharm. LVII, 276.

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 333.

che sich durch ihre Schönheit auszeichnen. Nach der zu Sevres gebräuchliche Bezeichnung sind sie: rouge orangé, rouge capucine, rouge sanguin, rouge de chair, rouge laqueux, rouge violatre pele, rouge violatre, rouge violatre foncé, rouge violatre très foncé, gris de fer. Aus seinen Untersuchungen zieht Salvetat den Schluss, dass Eisenoxyd jeden Grad des rothen Farbentons hervorbringen kann, welcher zwischen rouge capacine und rouge violatre liegt, wobei der Farbenton nur von dem Grade der Hitze, welchen die Farhe unterworfen wird, abhängig ist Durch einen Zusats von Zinkoxyd oder Thonerde geht die Farbe in Orange über, und durch Binmengung grösserer oder kleinerer Mengen von Manganoxyd wird die mehr oder weniger sieh ins Violette ziehende Farbe erhalten.

Kaliumeisencyanid mitNatriumeisencyanid.

Laurent 1) gibt an, dass wenn man eine Lösung, welche sowohl Kaliumeiseneyanid als auch Natriumeisencyanid enthält, det freiwilligen Verdunstung überlässt, daraus schöne granatrothe kubische Krystalle anschiessen, welche beim Erhitzen decrepitiren, welche aber kein Wasser enthalten, und welche ein Doppelsalz von den beiden angeführten Salzen sind == (3 KCy + FeCys) + (3 NaCy + FeCys). Einmal bekam Laurent dieses Salz in grossen, dunkelbraunen sechsseitigen Prismen, die aber bei der Umkrystallisirung nur kubische Krystelle geben. Das prismatische Salz verliert bei + 1000 kein Wasser, aber es ist das vorhergehende Salz mit 12 Atomen Krystallwasser. Das letztere Salz ist nach Laurent's Formel und Atomgewichten =  $C^2 N^2$  fe Ki Nai + Aq. worin fe 3 des Atomgewichts von Fe ausdrückt.

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 324.

Chevreul 1) hat seine schon vor mehreren Jah-Berlinerblauim ren angesengenen Untersychungen über die Einwir-Sonnenlichte. kung des Lichts auf Farbestoffe im luftleeren Raume zu einer weiteren Ersorschung wieder ausgenommen, indem er jetzt einige der Resultate mittheilt, welche das Berlinerblau betreffen, und welche sind: das Berlinerblau verliert im lustlegren Raume unter dem Einsluss des Sonnenlichts seine blaue Farbe, indem es Cyan oder Cyanwasserstoff abgibt, und nimmt darauf unter dem Kinfluss von vollkommen trocknem Sauerstoffgas sogleich seine blane Farbe wieder an, wobei sich aber eine so grosse Quantität Eisenexyd bildet, dass sie der aus dem Berlinerblau ausgetretenen Quantität Cyan entspricht. Dagegen ist es ihm unerklärlich, wie mit Berlinerblau gefärbte Seide durch Verlust von Cyan entfärbt werden, und unter dem Einflusse von Sauerstoffgas die blane Farbe wieder annehmen kann, ohne dass selbst nach einer 5 Mal wiederholten Entfärbung und Wiederfärbung die Farbe der Seide verändert worden zu seyn scheint, und ohne dass man dann mit Chlorwasserstoffsäure eine bemerkbare Quantität Eisenoxyd ausziehen kann.

Im vorigen Jahresberichte, S. 157, ist angeführt worden, dass der Niederschlag, welchen Cyanwasserstoffsäure unter Zusatz von Ammoniak in basischem essigsaurem Bleioxyd hervorbringt, nach Kuglers Angabe aus PbCy + Pb + H zusammengesetzt sey. Brlenmeier<sup>2</sup>) hat nun die Unzuverlässigkeit dieser Angabe dargelegt und gezeigt, dass die gefundenen und herechneten Zahlen auf keine Weise mit einander übereinstimmen. Erlenmeier hat denselben

Basisches Cyanblei.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 294. .

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVIII, 356.

Niederschlag untersucht, wie er erhalten wird, sowohl nach der von Kugler angegebenen Methode, als auch wenn man Kali anstatt des Ammoniaks, oder wenn man Alkohol zur Fällung anwendet, und er schreibt vor, dass der Niederschlag mit luftfreiem Wasser gewaschen werden müsse, weil er sonst leicht eine Veränderung erleide, und dass man ihn rasch im luftleeren Raume über Schwefelsäure trocknen müsse, wobei er jedoch auch immer den Geruch nach Cyanwasserstoff verbreite. Das auf diese Weise bereitete basische Cyanblei zeigte sich dann nach der Formel PbCy + 2Pb zusammengesetzt.

Salpetrigsaures Bleioxyd.

Bromeis 1) hat in Bunsen's Laboratorium einige der Salze untersucht, welche durch Einwirkung von salpetersaurem Bleioxyd auf metallisches Blei gebildet werden, wobei er die zuletzt von Peligot<sup>2</sup>) entdeckten Verhältnisse bestätigt und einige neue Verhältmisse beobachtet hat. Die Bereitung dieser Bleisalze geschah auf die Weise, dass er eine Lösung von salpetersaurem Bleioxyd meistens in der Siedhitze und in ungleichen Quantitäten und ungleich langer Zeit auf einen Ueberschuss von Bleidrehspänen in einem Glaskolben einwirken liess. Im Anfange der Operation entwickelte sich schon bei + 80° Stickoxydgas, aber nachher bemerkte man nur noch kaum eine Entwickelung von diesem Gas. Die Flüssigkeit färbte sich anfangs gelb, dann nahm die Intensität dieser gelben Farbe allmälig ab, aber ohne dass sie jemals farblos geworden ware. Dadurch, dass dabei so leicht Kohlensäure aus der Lust aufgenommen wird und die Bildung von kohlensaurem Bleioxyd

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 38.

<sup>2)</sup> Jahresb. XXI, 133.

eine Folge davon ist, dass ferner Kieselsaure, welche von angegriffenem Glas herrührt, sich einmischt, und dass mehrere basische Salze gebildet werden, die jedoch einem Theil nach mechanisch aus der erkalteten Flüssigkeit getrennt werden können, wird es schwierig, die gebildeten Salze in einem Zustande von völliger Reinheit zu erhalten, ausgenommen das Salz, welches zuerst aufgeführt werden soll und welches in seinem Krystallwasser schmilzt. Die übrigen Salze behalten beim Erhitzen ihre Form bei. Die Lösung derselben in lufthaltigem Wasser ist immer trübe. Die Löslichkeit dieser Salze nimmt in demselben Verhältnisse ab, als die Quantität der Base darin grösser ist. Sie lösen sich schwierig in kaltem aber leichter in siedendem Wasser auf, dagegen sehr leicht in Essigsäure und die Lösung darin bildet eine gelbe, schwere ölartige Flüssigkeit, die in der Wärme zu einer klebenden Masse eintrocknet. Die Salze werden durch Alkohol und Aether aus ihrer Lösung in Wasser in Gestalt eines gelbweissen Pulvers niedergeschlagen. Ihre Lösungen in Wasser geben mit salpetersaurem Kupferoxyd einen hell blaugrünen und mit salpetersaurem Quecksilberexydul einen gelben Niederschlag, welcher letztere bald schmutzig grün und darauf schwarzbraun wird. Mit Ausnahme von Pb+N + H fangen sie sümmtlich an, sich bei + 850 zu zersetzen. Sie krystallisiren alle in dem rhombischen oder 1 und 1 achsigen Systeme. Bei der Analyse aller dieser Salze hat Bromeis die Quantitäten sowohl von Bleioxyd und Stickstoff als auch von Wasser direct bestimmt.

Durch Kochen gleicher Atomgewichte von salpetersaurem Bleioxyd und metallischem Blei bekommt Stanbergs Johres - Bericht. III. man ein Salz, welches in strohgelben, glänzenden Blättern anschiesst, in Gestalt von rectangulären Prismen mit rhombischen Pyramiden, welche nach der Formel Pb<sup>2</sup>N + Pb<sup>2</sup>N + 2H zusammengesetzt sind. Es löst sich in 85 Theilen Wasser und schmilzt beim Erhitzen in seinem Krystallwasser. Das allmälig ausgetrocknete und wasserfreie Salz wird nicht zersetzt, wenn man es langsam in siedendes Wasser bringt. Bei der Bereitung dieses Salzes ist es nicht erforderlich, die Flüssigkeit zu kochen; es reicht hin, wenn man sie nur in einer der Siedhitze nahen Temperatur behandelt, weil sich sonst das nun gleich folgende Salz bildet.

Setzt man das Kochen des salpetersauren Bleioxyds mit einem grossen Ueberschuss an Blei mehrere Tage lang fort, so setzt sich aus der dann erkaltenden Flüssigkeit ein grünes Salz ab, welches nachher angeführt werden soll, und darauf ein anderes Salz in gut ausgebildeten glanzlosen, hell ziegelrothen, rhombischen Krystallen ab, deren Zusammensetzung mit der Formel Pb<sup>2</sup>N + 3Pb<sup>4</sup>N + 6H ausgedrückt wird. -Ein oranngerothes Salz, welches zuweilen unter denselben Umständen gebildet wird, ist bereits schon von Peligot bemerkt worden, und Bromeis hat die Analyse dieses Chemikers bestätigt, indem er es ebenfalls so zusammengesetzt fand, dass es mit der Formel Pb<sup>5</sup>N + Pb<sup>4</sup>N + 3H ausgedrückt werden kann. Als Bromeis die Bereitung dieses orangerethen Salzes versuchte, bekam er es jedoch nicht immer. sondern anstatt dessen ein anderes, welches zwar auch eine orangerothe Farbe hatte, aber glänzender war, und dessen Zusammensetzung nur wenig davon

abwich und am besten mit der Formel 3Pb<sup>2</sup>N + Pb<sup>5</sup>N + 6H übereinstimmte.

Die Formeln für alle die bis jetzt angeführten Salze sind von Bromeis auf andere Weise aufgestellt worden, als wie ich sie hier angebe, weil er annimmt, dass Untersalpetersäure = N ausser salpetriger Säure darin enthalten sey, während ich sie auf die Weise aufgestellt habe, dass sie als Verbindungen der Salze von salpetriger Säure und Salpetersäure betrachtet werden können. Ist diese meine Erklärungsweise die richtige, so folgt daraus, dass zwischen den Bleioxydsalzen von Salpetersäure und von salpetriger Säure mehrere Verbindungen nach ungleichen Atomverhältnissen existiren können, wobei jedoch die Sättigungsgrade sich auf verschiedenen Stadien befinden.

Kocht man eine Lösung des zuerst erwähnten Salzes = Pb<sup>2</sup>N + Pb<sup>2</sup>N + 2H eine kürzere Zeitlang mit metallischem Blei, so setzt sich beim Erkalten aussen an dem angewandten Salze ein Salz in langen Nadeln ab, welche rechtwincklige Prismen mit rhombischen Pyramiden sind. Zuweilen entstehen dabei auch Zwillingskrystalle, und es tritt dabei ferner auch das orangerothe Salz auf, von dem es jedoch nur mechanisch getrennt werden kann, da sie beide eine gleiche Löslichkeit in Wasser haben. Das hier in Rede stehende neue Salz entspricht der Formel Pb<sup>2</sup>N + H.

Wird die Lösung des orangerothen Salzes einige Stunden lang mit Blei gekocht, so setzen sich an den Wänden des Gefässes isolirte kleine Krystallnadeln ab, die sich zu Halbkugeln concentrisch zusammen gruppiren. Das so gebildete Salz, welches immer dieselbe Zusammensetzung hat, zeigt jedoch ei-

nen ungleichen Farbenschimmer, indem es zuweilen schön seuerroth, zuweilen grün und glänzend ist, und ausserdem häusig dazwischem fallende Uebergänge zeigt.

Durch Kochen einer sehr verdünnten Lösung von salpetersaurem Bleioxyd mit metallischem Blei haben sowohl Berzelius, als auch Chevreul und Peligot ein Salz erhalten, welches alle diese Chemiker als roth beschrieben haben, wiewohl als entweder ziegelroth, rosenroth oder fleischroth. Dieses Salz ist auch von Bromeis dargestellt worden, welcher es dann bei der Analyse nach der Formel Pb+N + Hzusammengesetzt fand. Es verliert das Wasseratom erst in einer Temperatur, welche weit über + 1500 liegt.

Gerhardt 1) hat jetzt die genaueren Einzelheiten sowohl in Betreff der Bereitung als auch der Analyse des Doppelsalzes von salpetersaurem Bleioxyd und aphosphorsaurem Bleioxyd mitgetheilt, welches im vorigen Jahresberichte, S. 160, angeführt worden ist.

Borsaures Bleioxyd. Herapath<sup>2</sup>) hat die Verbindungen des Bleioxyds mit Borsäure untersucht.

Neutrales borsaures Bleioxyd, nach dem Trocknen bei + 100° = PbB + H, wird erhalten, wenn man basisches essigsaures Bleioxyd unvollständig mit zweifach-borsaurem Natron ausfällt, oder wenn man ein von den folgenden sauren borsauren Bleioxydsalzen einige Stunden lang mit kaustischem Ammoniak digerirt. Es ist ein schweres unkrystallinisches Pulver, unlöslich in Alkohol und höchst schwer löslich in Wasser, aber dagegen leicht löslich in kalter Salpe-

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV,-294.

<sup>2)</sup> Phili Magaz. XXXIV, 375.

den Lösungen in diesen Säuren durch kaustisches Ammoniak unverändert wieder niedergeschlagen. Durch Schwefelsäure und Chlorwasserstoffsäure, so wie durch siedende Kali- und Natronlauge wird es leicht zersetzt. Bei + 113° bis + 130° fängt es an Wasser zu verlieren und bei + 230° bis + 260° ist es völlig wasserfrei. Vor dem Löthrohre breitet es sich aus und schmilzt in der Rothglühhitze zu einem durchsichtigen farblosen Glas von 5,5984 specif. Gewicht.

Anderthalb borsaures Bleioxyd, nach dem Trocknen bei + 100° = Pb²B³ + 4H, schlägt sich nieder, wenn man zweisach-borsaures Natron in einem grösseren Ueberschuss zu einer Lösung von neutratem essigsaurem Bleioxyd setzt. Dieses Salz verliert die Hälste seines Wassers zwischen + 180° und + 200°. Es schmilzt vor dem Löthrohre zu einem Glas, dessen specis. Gewicht etwas geringer ist als von dem des vorhergehenden Salzes, und die Härte desselben ist sast dieselbe wie die des Flintglases.

Zweifach-borsaures Bleioxyd, nach dem Trocknen bei + 100° = PbB² + 4H, wird als ein amorphes Pulver erhalten, wenn man ein der vorhergehenden Salze mit einer concentrirten Lösung von Borsäure behandelt. Zwischen + 200° und + 230° verliert es 1 Atom Wasser. In der Rothglühhitze schmilzt es zu einer glasigen Masse, welche jedoch fast nicht frei von Blasen erhalten werden kann, und das dabei erhaltene Glas ist härter als Flintglas.

Salpetersaures Bleiowyd mit borsaurem Bleiowyd. Ein solches Doppelsalz scheint gebildet zu werden, wenn ein der vorhergehenden Salze in mittelstarker Salpetersäure aufgelöst wird, und wenn man die Lösung dann verdunstet, bis sich eine Haut darauf bildet, worauf sich dann beim Erkalten unregelmässige Krystalle an den Wänden des Gefässes ansetzen. Diese Krystalle werden bei + 120° undurchsichtig, sie decrepitiren und geben Wasser und eine Spur Salpetersäure ab. In der Glühhitze geben sie viele salpetrige Säure ab und schmelzen zu einem farblosen Glas. Zufolge der Analyse, welche jedoch wenig übereinstimmende Zahlen gegeben hat, glaubt Herapath, dass es nach der Formel PbB + PbH + Hzusammengesetzt ist.

Chlorblei mit borsaurem Bleioxyd, nach dem Trocknen über Schwefelsäure =  $PbCl + PhB + \dot{H}$ , schlägt sich nieder, wenn man eine warme Lösung von zweifach-borsaurem Natron mit einer concentrirten und siedenden Lösung von Chlorblei vermischt. Nach dem Waschen mit warmem Wasser zeigte sich das Salz unter einem Mikroscope aus kleinen unregelmässigen, nadelförmigen, perlmutterglänzenden Krystallen bestehend. Es verändert sich nicht durch kalter aber allmälig durch siedendes Wasser, wird von Salpetersäure aufgelöst und zersetzt, und es verliert be + 150° bis 180° sein Wasser. Es schmilzt bei Erhitzen zu einer farblosen, etwas gelblichen Per die beim Erkalten farblos und etwas opalisirend wi Auf Kohle oder in einem offenen Tiegel erhitzt, et wickelt das Salz weisse Dämpfe, während die schmolzene Masse immer dunkler wird, und b Erkalten erstarrt sie dann zu einer undurchsichtigen strohgelben Masse, die von einer Menge von nachförmigen und um einen Punkt gelagerten Krystallen ausgemacht wird.

Meilaerts 1). bereitet schwefelsaures Kupferoxyd-Schwefelsaures moniak dadurch, dass er Ammoniakgas in ein Gefäss Kupferoxyd-Ammoniak. nt, welches Krystalle von schweselsaurem Kupferenthält. Dieses Salz = CuS + 5H giebt dabei 4 n seines Wassers ab, während 2 Atome NH5 auf mommen werden, wodurch die Verbindung ==

CuS + 2NH<sup>5</sup> + H gebildet wird.

bergiesst man frisch gefälltes Kupferoxydhydrat Chromsaurcs mit einer Lösung von zweifach-chromsaurem Kalf, Kupferoxydod setzt man eine Lösung von diesem letzteren Se allmälig im Ueberschuss zu einer Lösung von wefelsaurem Kupferoxyd, und dann allmälig kausches Kali, so bildet sich nach Knop<sup>2</sup>) ein Dop-Isalz, welches nach dem Trocknen über Schwefellure von chromsaurem Kupferoxyd-Kali mit Wasser busgemacht wird = KCr + Cu5Cr2 + 3H oder vielleicht richtiger = KCr + 2CuCr + CuH + 2H. Dieses Salz ist ein hellbraunes, schimmerndes Pulver, welches aus mikroscopischen, durchsichtigen, sechsseitigen Tafeln besteht, welche von ätzendem und kohlensaurem Ammoniak mit grüner Farbe aufgelöst werden, und aus einer solchen in der Warme gesättigten Lösung schiesst beim Erkalten ein glänzendes, grünes, prismatisches Salz an, welches dasselbe zu seyn scheint, wie Malaguti's chromsaures Kupferoxyd-Ammoniak.

Roucher 5) hat einige Versuche über die Verbindungen des Quecksilberoxyds mit Chlorquecksilber Quecksilberangestellt, wobei er die Verhältnisse der verschiedenen Quecksilberoxyd-Modificationen, der rothen und

**Basisches** chlorid.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. d'Anvers 1848 p. 217.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 52.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 353.

gelben, unter verschiedenen Umständen in Betracht gezogen hat. Behandelt man 1 Theil rothes Quecksilberexyd mit 25 Theilen der Lösung von Quecksilberchlorid, so färbt sich das erstere bald breun und nach 24 Stunden hat es sich in schwarze Blätter verwandelt, welche HgCl + 2Hg sind. Ist dagegen das rothe Oxyd im Ueberschuss vorhanden; behandelt man z. B. ein Theil des Oxyds mit 2 bis 3 Theilen von der Lösung, so bekommt man durch wiederholtes Schütteln mit neuen Portionen von der Lösung eine blassgelbe Verbindung, welche = HgCl + 6Hg + H ist, und welche beim Trocknen im lustleeren Raume über Schwefelsäure micht das Wasseraton verliert, was aber bei + 120° bis 180° daraus weggeht. Unter einem Mikroscope zeigt sie sich aus langen, schmalen, rhombischen Blättern bestehend. Wendet man aber das Oxyd, nicht in einem grösseren Ueberschuss an, oder steigt die Temperatur über + 180 bis 200, so bekommt man häufigst Gemenge von dunkelbraunen und bellbraunen Producten, zusammen mit dunklen Nadeln oder Blättern, welche alle von Gemengen ausgemacht werden, man jedoch z. B. 19 Grammen rothes Oxyd gegen 30 — 40 Cubic Centimeter von der Chloridlösung an, und wird das Schütteln mit neuer Lösung wiederholt, so erhält man ein hellbraunes Product, welches sich unter einem Mikroscope als rein zeigt, und welches die vorhergehende Verbindung ist, aber ohne Wasser, oder = HgCl + 6Hg. Wendet man ferher 60 bis 80 Cubic Centimeter von der Chloridiösung auf 10 Grammen rothes Oxyd an, so bekommt man eine dunkelbraune krystallinische Verbindung, deren Zusammensetzung der Formel HgCl + 4Hg

entspricht. Binmal bekam Rouch er eine Verbindung, welche dem Musivgold ähnlich aussah, die eber night noch simmal dargestellt werden konnte. Die zuletst erwitante Verbindung = HgCl + AHg, welche auch durch Zusammenreiben von 25-20 Grammen Oxyd mit 15-20 Cubic Centimeter von der Chloridlösung dargestellt werden kann, wenn man dahei die letztere erneuert, wird durch siedendes Wasser zersetzt, wobei sie rothes Oxyd ungelöst zurücklässt, und aus der Lösung, welche basisches Quecksilberchlorid aufgelöst enthält, setzt sich dann beim Erkalten wiederum HgCl + 4Hg in braunen Blättern ab. — Roucher erwähnt auch einer Verbindung von HgCl + 5Hg als einer fünften Vereinigungsstufe, die sich bilden soll, wenn man eine Chloridlösung längere Zeit auf einen Ueberschuss, von rothem Oxyd in der Kälte einwirken lässt.

Kocht man das gelbe Quecksilberoxyd mit einer Lösung von Quecksilberchlorid, so verwandelt sich das erstere in schwarzes krystallinisches HgCl + 2Hg. aber zugleich auch in eine unbedeutende Menge von einer schwarzgeben, nicht genauer untersuchten Ver-Setzt man das Kochen längere Zeit fort, so entsteht ausser den schwarzen Product eine andere schön gelbe Verbindung, deren Zusammensetzung der Formel HgCl + 3Hg entspricht. Behandelt man dagegen das gelbe Oxyd kalt mit der Chloridlösung, so bekommt man zuletzt eine Verbindung for welche Roucher die Formel HgCl + 6Hg aufstellt, und setzt man diese Behandlung mehrere Wochen lang fort, so erhält man eine noch Chlor- reichere Verbindung, für welche jedoch Roucher keine Zusammensetzungsformel vorgeschlagen hat.

Durch Kochen des rothen Quecksilberonyds mit einer Lösung von Quecksilberchierid in Albohol vertindert sich das erstere höchst langsam in das schwarze krystallinische HgCl + 2Hg, und ausserdem scheint dabei eine bedeutende Portion von der hell geiben krystallinischen Verbindung = 2HgCl + Hg gebildet zu werden. In der Kälte und unter Einwirkung von überschüssigem Chlorid wird, wiewohl langsam HgCl + 2Hg und ausserdem ein wenig von dem gelben HgCl + 3Hg gebildet.

Geschieht die Behandlung mit einer Lösung von Quecksilberchlorid in Alkohol mit dem gelben Quecksilberoxyd, so bildet sich in der Wärme ebenfalls HgCl + 2Hg, zugleich aber auch ein leichtes gelbes Pulver, und in der Kälte wird so viel von dem Chlorid aufgenommen, dass die gebildete Verbindung = 2HgCl + Hg ist.

Nach der Beschreibung ist es schwierig zu beurtheilen, wie es sich in der That mit allen den hier
aufgeführten Oxychloriden verhält, weshalb man, ohne
die Existenz derselben leugnen zu wollen, um so
viel mehr wünschen muss, dass die hierher gehörigen
Verbindungen einer genaueren Prüfung unterworfen
werden.

Jodquecksilber.

Dublanc 1) bereitet Quecksilberjodid auf die Weise, dass er 100 Grammen Quecksilber mit 1 Kilogramm Alkohol übergiesst und dann allmälig 124 Grammen trocknes und zerriebenes Jod zusetzt, und zwar in Portionen von 10 Grammen, worauf man dann jedes Mal so lange umschüttelt, bis der Alkohol farblos geworden ist, was jedes Mal stattfindet, bis die letzten

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XV, 164.

4 Grammen Jod hinzukommen. Der also am Ende gefärbte Alkohol wird abgegossen, und das gebildete Product, das Quecksilberjodid, mit ein wenig Alkohol abgewaschen. -- Will man dann aus diesem Jodid ein Jodür bereiten, so reibt man davon 224 Theile mit 100 Theilen Quecksilber in einem Mörser zusammen, wobei sich dann während des Reibens das Jodür allmälig bildet, welches man zuletzt durch Waschen mit Alkohol von Jodid befreit.

Die Verbindungen der Salpetersäure mit Queck-Salpetersaures silberoxydul sind sowohl von Gerhardt 1) als auch Quecksilbervon Marignac<sup>2</sup>) zum Gegenstande von Untersuchungen gemacht worden. Wird das Quecksilber warm in einer Salpetersäure aufgelöst, welche mit der 2 bis 3fachen Volumenmenge Wasser verdünnt worden ist, so schiessen daraus beim Erkalten rhomboidale Tafeln an, welche dem monoklinometrischen Systeme angehören. Diese Krystalle, welche ein wasserhaltiges neutrales salpetersaures Quecksilberoxydul sind =  $Hg\ddot{N} + 2H$ , verlieren beim Trocknen über Schwefelsäure im luftleeren Raume das Krystallwasser. — Zuweilen setzen sich aus der sauren Lösung beim Erkalten gerade rhombische Prismen ab, welche, wenn man sie längere Zeit in der sauren Flüssigkeit liegen lässt, zuletzt, wie Gerhardt gefunden hat, in das neutrale Salz übergehen. Dieses Salz ist von Gerhardt und von Marignac analysirt worden, aber mit ungleichen Resultaten, und in Folge dessen ist es auch von beiden Chemikern mit verschiedenen Formeln repräsentirt worden. Nach den Untersuchungen beider Chemiker ist es ein ba-

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 225.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 315.

sisches Salz, abor Marignac stellt destr die Fermel 3HgH + HgH auf, indem er darin 82,48 Proc. Quecksilberoxydul, 4,49, 4,27 und 4,41 Proc. Stickstoff und 1,33 1,26 und 1,07 Procent Wasser fand (die Rechnung gibt 82,95 Proc. Quecksilberoxydu, 4,10 Proc. Stickstoff und 0,9 Procent Wasser während Gerhardt dafür die Formel 2HgF + HgH gibt, indem er darin 79,0-79,2 Proc. Quecksilber = 82,2und 82,5 Proc. Quecksilberoxydul und 1,9 Pr. Wasser fand (die Rechnung verlangt 80,9 Proc. Quecksilber = 84,2 Proc. Quecksilberoxydul und 1,3 Pr. Wasser). Man sieht also, dass Gerhardts Analyse besser mit Marignac's Formel übereinstimmt, als mit seiner eigenen. — Ein anderes basisches Salz wird nach Marignac erhalten, wenn man eine Lösung oder die Mutterlauge von den vorhergehenden Salzen mehrere Stunden lang mit überschüssigem Quccksilber kocht, worauf es sich aus der Flüssigkeit beim Erkalten in sehr glänzenden, farblosen prismatischen Krystallen absetzt, welche dem triklinometrischen System angehören, und deren Zusammensetzung der Formel 3HgH + 2HgH, indem er darin 85,15 Procent Quecksilberoxydul, 3,48 Procent Stickstoff und 1,74 Procent Wässer fand, während die Rechnung 85,24 Proc. Quecksilberoxydul, 3,44 Pr. Stickstoff und 1,48 Procent Wasser verlangt. Dieses Salz verliert im luftleeren Raume kein Wasser. Gerhardt bereitet dieses Salz auf die Weise, dass er ein der vorhergehenden Salze mit kaltem Wasser behandelt, wobei es sich als ein weisses etwas gelbliches Pulver abscheidet, und er bemerkt, dass man es deutlich krystallisirt bekomme, wenn man die Lösung des neutralen zum Kochen erhitzt, worauf es

nach dem Brkalten dataus anschiesst, oder es ist dann gelb gefärbt. Gerhardt stellt dafür die Formel Hg<sup>2</sup>N + 2H auf, indem er datin 81,9—82,0 Pr. Quecksilber = 85,2—85,3 Pr. Quecksilberoxydul, und 2,0—2,2 Proc. Wasser fand, während die Rechnung 83,5 Quecksilber = 86,85 Quecksilberoxydul und 1,9 Wasser fordert. Auch bier stimmt Gerhardt's Analyse besser mit Marignac's Formel überein.

Ein nach der Formel Hg N + Hg H zusammengeseztes Salz hat Marignac, wiewohl nicht im krystallisirten Zustande, sondern nur als schwefelgelbes Pulver dargestellt, und er gibt an, dass es sich abscheidet, wenn man auf ein Mal viel Wasser zu einer concentrirten Lösung des neutralen Salzes setzt. Er fand darin 86,76 Proc. Quecksilberoxydul, 3,03 Procent Stickstoff und 2,06 Proc. Wasser, während die Rechnung 86,85 Proc. Hg, 2,92 Proc. N und 1,88 Proc. H verlangt. Durch kaltes Wasser wird dieses Salz fast nicht verändert, aber durch ein anhaltendes fortgesetztes Waschen damit färbt es sich doch allmälig grau, in Folge der Abscheidung von metallischem Quecksilber. Gerhardt berührt zuletzt das gelbe Salz, welches sich bildet, wenn man das neutrale Quecksilberoxydulsalz in einer etwas zu hohen Temperatur eintrocknet, welches Broocks als basisches salpetersaures Quecksilberoxydoxydul und Lefort als salpetrigsaures Quecksilberoxydul betrachtet haben, und welches nun nach Gerhardt salpetersaures Quecksilberoxydoxydul ist. Gerhardt hat erner Baudrimont's Angabe mit Versuchen gebruft, nach welcher sich salpetrige Säure mit Quecksilber so vereinigen soll, dass daraus ein salpetrigsaures Salz hervongeht, aber er fand, dass das metallische Quecksilber in der Kälte davon nicht angegriffen wird.

Gerhardt hat auch die Fällungen geprüft, welche beim Vermischen von «phosphorsaurem (cphosphorsauren) Natron unter ungleichen Umständen mit salpetersaurem Quecksilberoxydul und Quecksilberoxyd gebildet werden. Tropft man das Natronsalz in die Lösung des Oxydulsalzes, aber so, dass dieses Oxydulsalz im Ueberschuss bleibt, so erhält man einen krystallinischen, weissen oder schwach gelblichen Niederschlag, der sich unter einem Mikroscope aus prismatischen Tafeln bestehend zeigt, welcher durch Wasser nicht zersetzt wird und welcher nach der Formel  $Hg\ddot{N} + Hg^5\ddot{P} + 2H$  zusammengesetzt gefunden wurde. Setzt man dagegen das salpetersaure Quecksilberoxydulsalz zu einem Ueberschuss von ephosphorsaurem Natron, so ist der Niederschlag nicht krystallinisch, und er ist dann nach dem Trocknen bei + 140° der Formel Hg<sup>5</sup>P entsprechend zusammengesetzt. In gleicher Weise bildet sich Hg<sup>5</sup>P, wenn man salpetersaures Quecksilberoxyd zu einem Ueberschuss von aphosporsaurem Natron setzt, während bei einem umgekehrten Verfahren ein Doppelsalz von salpetersaurem und aphosphorsaurem Quecksilberoxyd gebildet zu werden scheint.

Amide des

Schötter 1) hat einige neue Ansichten vorge-Quecksilbers. legt, wie man die Quecksilber-Verbindungen betrachten soll, in welchem man Amid als Bestandtheil annimmt, und er stellt in Folge dessen für die dahin gehörenden Verbindungen eine neue Nomenklatur auf. Nach seiner Ansicht sollen nämlich alle diese Oueck-

<sup>1)</sup> Wiener Acad. Berichte. 1849, Jan. S. 4.

silber-Verbindungen in zwei Reihen aufgestellt werden können, in welchen die einzelnen Glieder theils als Multipla von Quecksilberoxydul oder Quecksilberoxyd oder Quecksilberchlorid anzusehen seyn würden, worin aber eine gewisse Anzahl von Sauerstoff-Atomen oder Chlor-Äquivalenten auf eine solche Weise durch Amid ersetzt sind, dass die Summe der Äquivalente von dem Oxyd, dem Sauerstoff u. s. w. mit der Anzahl von Äquivalenten des Quecksilbers gleich gross seyn würde.

In einer Abhandlung über die einfachen Platin- Platincyanür-cyanür-Verbindungen gibt Quadrat 1) an, dass die Verbindungen. Salze, welche früher von ihm 2) als nach der allgemeinen Formel +r<sup>6</sup>Pt<sup>5</sup>Cy<sup>11</sup> zusammengesetzt bezeichnet worden wären, wirklich existiren, und dass seine Vermuthung, nach welcher der damals von ihm gefundene höhere Gehalt an der elektropositiven Cyanverbindung durch Einmischung einer Rhodanverbindung 5) veranlasst worden seyn könne, bei einer genaueren Untersuchung nicht begründet gefunden worden sey.

Das Salz K<sup>6</sup>Pt<sup>5</sup>Cy<sup>1</sup> schiesst leicht aus einer Mutterlauge an, welche einen Ueberschuss von Cyankalium enthält, und wird durch wiederholte Umkrystallisirungen rein erhalten. Kocht man aber die Lösung davon, so erhält man ein Salz, welche für jede Umkrystallisirung reicher an Platin ist und sich also darin immer mehr der Formel PtCy + KCy nähert. Qua-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 300. (Wiener Acad. Berichte 1849, Jun. S. 10.

<sup>2)</sup> Jahresb. XXVII, 147.

<sup>3)</sup> Jahresbericht XXIX, 96.

drat hegt ausserdem die Ansicht, dass nicht bloss Salze existiren, welche nach den beiden allgemeinen Formeln r<sup>6</sup>Pt<sup>5</sup>Cy<sup>1</sup> und rPtCy<sup>2</sup> zusammengesetzt sind, sondern dass es auch nach anderen Verhältnissen zusammengesetzte Platindoppelcyanüre gibt.

Ausser dem schon früher bekannten Kaliumsalse, dessen Zusammensetzung nach dem Trocknen bei + 280° der Formel KCy + PtCy entspricht, hat er auch noch mehrere andere Doppelcyanüre dargestellt und analysist.

Das Natriumsalz wird erhalten, wenn man das Kupfersalz mit kohlensaurem Natron zersetzt und die filtrirte Flüssigkeit verdunstet, wobei es in grossen, farblosen, durchsichtigen Krystallen anschiesst, welche den hemiprismatischen System angehören. Es löst sich sowohl in Wasser als auch in Alkohol, und die Lösung gibt mit salpetersaurem Quecksilberoxydul einen hochrothen Niederschlag, welcher nach dem Trocknen bei  $+280^{\circ}$  der Formel NaCy + PtCy entspricht.

Das Calciumsalz wird gebildet, wenn man das Kupfersalz durch Kochen mit kaustischem Kalk zersetzt, aus der absiltrirten Flüssigkeit den überschüssigen Kalk durch eingeleitete Kohlensäure abscheidet und die wieder siltrirte Lösung verdunstet, wobei es dann beim Erkalten in dünnen, hemiprismatischen Nadeln anschiesst. Dieses Salz zeigt denselben Trichroismus, wie das Barytsalz, nämlich von Citronengelb und Zeisiggrün im durchsallenden Lichte und von diamantglänzendem Blau im aussallenden Lichte. Die in Wasser löslichen Krystalle werden zuerst rothbraun und darauf bei + 100° blau, aber bei + 180° gelb. Bei 180° verliert das Salz 20,38 Proc. Wasser und dann ist es CaCy + PtCy. Versetzt man eine

Lösung dieses Salzes: mit überschässigem Chlorcalcium so schieset beim Verdunsten ein klares glünzendes Salz in sechsseitigen Prismen an, welche in gewissen Richtungen grüngelb und in anderen hellblau erscheinen, und welche ein Doppelsalz von Chlorcalcium und Calcium-Platincyanür sind.

Das Bariumsals wird auf ähnliche Weise dargestellt wie das Calciumsals. Es krystallieirt in sechsseitigen Prismen, die dem hemiprismetischen System
augehören. Es ist durchsichtig und tief citronengelb, aber veilchenblau auf den Flächen des Prisma's
und gelbgrau in der Richtung der Achsen der Krystalle. Bei + 140° werden die Krystalle zuerst orangefarbig mit einem Stich in Braun, darauf wird es
grün und zuletzt weiss. Es enthält 15,3 Proc. Wasser und seine Zusammensetzung entspricht nach dem
Trocknen bei + 184° der Formel BaCy + PtCy.

Das Magnesiumsalz, dessen Zusammensetzung nach dem Trocknen bei + 280° der Formel MgCy + PtCy entspricht, wird auf ähnliche Weise dargestellt, welche schon früher für die Bereitung von Mg6Pt6Cy11 angegeben worden ist, aber mit der Abanderung, dass man starken Alkohol, anstatt Aether-Alkohol, anwendet. Dabei wurden zuweilen ungleich gefärbte Krystalle erhalten, indem, wenn die Lösung in Alkohol concentrirt war, im Ansange ungesärbte durchsichtige Nadeln anschossen, welche beim Verdunsten des Alkohols zuerst schwefelgelb und dann fleischroth wurden. Bei dem Verdunsten scheidet sich eine geringe Menge von einem braunen Körper ab. Es krystallisirt in derselben Form, wie das Salz Mg<sup>6</sup>Pt<sup>5</sup>Cy<sup>11</sup>, und es wird beim Erhitzen zuerst schwefelgelb und darauf braun. — Wasserstoff-Platincyanur ist ein scharfes Reagens auf Ammoniak und es wird durch

dieses gelb gefärbt. Leitet man trocknes Ammoniakgas über trocknes Wasserstoff-Platincyanür bei 4 1000
in der Art, dass das letztere im Ueberschuss vorhanden bleibt, so färbt es sich gelb, aber es wird weiss,
wenn darauf ein Ueberschuss von Ammoniak hinsukommt. In der Luft wird die weisse Verbindung unter Verlust von Ammoniak wieder gelb. Zersetzt
man Kalium-Platincyanür mit schweselsaurem Ammoniumoxyd, und setzt man dann Alkohol hinzu, so
scheidet sich beim Verdunsten des Alkohols farbloses
Ammonium - Platincyanür in prismatischen Krystallen
ab, die jedoch in der Luft bald gelb werden.

Das Kupfersals, nach dem Trocknen bei + 120° = CuCy + PtCy, schlägt sich hellgrün gefärbt nieder, wenn man das Kaliumsalz zu einer Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd setzt. Es löst sich in Ammoniak und aus der Lösung schiessen, wenn das Kupfersalz frisch bereitet worden war, beim freiwilligen Verdunsten grosse lasurblaue Krystalle an, während dagegen kornblaue Nadeln erhalten werden, wenn das Kupfersalz getrocknet zur Lösung angewandt wurde. Die ersteren Krystalle enthalten mehr Ammoniak, als die letzteren Nadeln.

Zuletzt führt Quadrat an, dass er ein neues Salz durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von KCy + PtCy bekommen habe, und er vermuthet, dass es Kalium - Platincyanid sey.

Ozalsaures Haidinger 1) hat eine Abhandlung über den Pleo-Chromoxyd - chronismus des oxalsauren Chromoxyd - Kali's mit-Kali. getheilt.

Chlorantimon. Larocque 2) gibt an, dass ein von Arsenik völlig

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 107.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharm. XV, 161.

freies Chlorantimon hereitet werden könne, wenn man Arsenik-haltiges Schwefelantimon in Salzgäure auflöst, die Lösung destilligend verdunstet, und bei dieser Destillation den Umstand berücksichtigt, dass man das zuerst Uebergehende für sich auffängt, indem darin alles Arsenik enthalten ist, welches sich in der Vorlage als Schwefelarsenik ansammelt, während das Antimonsuperchlorur, ShCl5 welches nachher überdestillirt, und welches völlig frei von Arsenik ist, der in einer besondern Vorlage aufgefangen wird.

Strohl 1) hat die Bemerkung gemacht, dass wenn Einwirkung man Antimonsuperchlorür mit dithionigsaurem Natron von Na S auf in einem geringen Ueberschuss unter Mitwirkung von Wasser zersetzt, sie in der Kälte langsam auf einander einwirken, aber dagegen sehr rasch beim Kochen, indem sieh ein karmoisinrothes, sammetähnliches Pulver absetzt, welches dem Kermes ähnlich aussieht, und welches sich weder in der Luft noch im Sonnenlichte verändert. Es soll auch in seinem Verhalten beim Erhitzen dem Kermes ähnlich seyn, indem es dabei eine dunklere Farbe annimmt und am Ende zu einer schwarzen Masse schmilzt.

Von Chlorwasserstoffsäure wird es unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas aufgelöst, wobei nur ein wenig Schwefel zurückbleibt. Strohl erklärt die Bildung auf folgende Weise:

2SbCl<sup>5</sup>+3NaS+6H=SbS<sup>5</sup>+Sb+3NaS+6HOl,und er gibt zur Bereitung desselben folgende Proportionen an: 60 Theile krystallisirtes dithionigsaures Natron, 60 Theile aufgelöstes Antimonsuperchlorür und 500 Theile destillirtes Wasser. Das so bereitete Präparat nennt er Antimon - Zinnober. Ohne Sb €l<sup>3</sup>.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XVI, 11.

die von Strohl angegebene Zusammensetzung weder anerkennen noch bestreiten zu wollen, so scheint doch seine Erklärung der Bildung nicht völlig richtig zu seyn, indem Pettenkofer¹), welcher das hier angeführte Reactions - Verhalten schen früher bemerkt zu haben angiebt, gefunden hat, dass sich bei der Einwirkung des dithionigsauren Natrons auch Antimonsuperehlorar reichlich schweßige Säure entwickelt. Man kann ferner die Angabe auch noch in so fern in Zweifel ziehen, dass das Präpurat dieselbe Zusammensetzung haben soll, wie Kermes, während Pettenkofer angiebt, dass durin eine bedeutende Menge von Chlorantimon enthalten sey.

Chemische Analyse.

Reyneso<sup>2</sup>) hat die Beobachtung gemacht, dass oxalsaurer Kalk die Bildung von oxalsaurem Kupferoxyd veranlasst, wenn ein lösliches Kupfersalz vorhanden ist, und dass sich selbst schon gefällter oxalsaurer Kalk wieder auflöst, auch wenn andere lösliche Salze vorhanden sind, wenn man ihn mit einer binreichanden Menge von Kupferchlerid hehandelt, wiewohl sich oxalsaures Kupferoxyd daraus niederschlägt, wenn man die Lösung längere Zeit ruhig stehen lässt oder kocht. Dagegen löst sich oxalsaures Kupferoxyd nicht auf, wenn man es mit einer Lösung von Kupferchlorid behandelt. Kocht man den oxalsauren Kalk mit einem gelösten Salz von Silberoxyd, Bleioxyd, Kadmiumoxyd, Zmkoxyd, Nickeloxyd, Kobaltoxyd, Strontian oder Baryt, so tritt eine doppelte Zersetzung ein, indem sich ein läsliches Kalksalz bildet, während ein unlögliches Salt der Oxalsäure mit einer der anderen Base entsteht.

<sup>1)</sup> Pharmac. Centralblatt, 1849, 714.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXIX, 527.

Wöhler 1) hat gefunden, dass man bei der An-Scheidung von wending won: Liebfg's 2) Methode zur Scheidung Kobalt und Nivon Niekel und Kobalt auch salpetersaures Quecksilberoxydul anstatt Quecksilberoxyd anwenden kann. Zu diesem Endzweck neutralisirt man die Flüssigkeit, woraus das Nickel mit Quecksilberoxyd ansgefällt worden ist und welche das Kobalt in Gestelt von Kalium-Kobaltcyanid enthält, mit Salpetersäure und setzt nun eine möglichst neutrale Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul binzu. Dadurch schlägt sich alles Kobalt in Gestalt eines weissen schweren Niederschlags nieder, welcher Quecksilber - Kobaltcyanid ist, und welcher sich leicht abfiltriren und auswaschen lässt. Nach dem Glühen beim Zutzitt der Luft lässt er schwarzes Kobakoxyd zurück.

H. Rose 5) hat Vorschriften zur quantitativen Be- Bestimmung stimmung des Antimons mitgetheilt. Nachdem er be- des Antimons. merkt hat, dass das Antimon, sey es als Oxyd oder als Saune in einer Lösung vorhanden, am besten durch Binleiten, von Schwefelwasserstoff ausgefällt werde, und dass das gefällte Schweselantimon stets auf seinen Gehalt an Antimen bestimmt werden müssen; entweder dadurch, dass man es in Wasserstoffgas reducirt, wobei der Schwesel weggeht und das Antimon zurückbleibt, oder dass man es mit Königswasser behandelt, um den Schwefel in Schwefelsäure su oxydiren, welche darauf durch Ausfällen als schweselsaurer Baryt bestimmt wird, sügt er hinzu, dass es nach dem Wägen auch auf die Weise untersucht werden könne, desa man es sogleich mit starker

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 256.

<sup>2)</sup> Jahreebericht XXIX, 178.

<sup>3)</sup> Poggend, Ann. LXXVII, 110.

Chlorwasserstoffsture in der Warme : behandelt, wodurch soviel Schwefelwasserstoff entwickelt wird, als der Formel SbS5 entspricht, der überschüssige Schwesel aber ungelöst zurückbleibt.

Antimonoxyd.

Rose hat ferner angegeben, wie Antimonoxyd auf dieselbe Weise, wie arsenige Säure, quantitativ bestimmt werden kann, nämlich dadurch, dass man eine Lösung von Natrium - oder Ammoniumgoldchlorid hinzusetzt. Dabei muss nur von Anfang an viele Salzsäure im Ueberschuss zugesetzt werden, damit die gebildete und, namentlich nach dem Niederfallen in Salzsäure sehr schwerlösliche Antimonsäure nicht niederfallen und sich dem niederschlagenden metallischen Golde einmischen kann. Es ist jedoch immer am besten, nachher das gefällte Gold mit ein wenig Salpeter und kohlensaurem Natron zu schmelzen und darauf das geschmolzene Goldkorn zu wägen.

Scheidung des Der im Jahresberichte Antimons von Zinn hat Rose
Antimons von Scheidungsmethode des Antimons von Zinn hat Rose
Antimons von Zinn hat Rose
Antimons von Zinn hat Rose noch die Bemerkung hinzugefügt, dass man, indem das antimonsaure Natron in Wasser nicht unlöslich ist, die Lösung mit 1 ihres Volums Alkohol von 0,888 spec. Gewicht vermischen möge, weil es sich dann besser abscheidet, während das zinnsaure Natron aufgelöst bleibt. Der Niederschlag von autimonsaurem Natron wird zuerst etwas mit einem in gleicher Art verdünnten Alkohol und darauf mit einem stärkeren Alkohol, welcher aus 3 Volumtheilen Alkohol von 0,83 und 1 Volum Wasser gemischt ist und dem man ein wenig kohlenseures Natron zugesetzt hat, gewaschen.

Von Zinn und Arsenik wird das Antimon dadurch Scheidung des Antimons von getrennt, dass man, nachdem sie alle mit starker Sal-Zinn und Arpetersäure oxydirt worden sind, sie mit 8 Mal so

viel Natronbydrat, sle die Oxyde wiegen, in einem Silbertiegel schmilzt, die Masse dann mit Wasser behandelt und Spiritus zusetzt, wie vorhin angegeben worden ist, um das antimonsaure Natron gehörig abzuscheiden. Die Lösung enthält dann alles Arsenik und Zinn in Gestalt von arsenikseurem und zinnseurem Natron. Sie wird mit Salzsäure versetzt und Schweselwasserstoff hineingeleitet, wodurch sie als Schwefelmetalte ausgefällt werden. Diese Schwefelmetalle sammelt man auf einem gewogenen Filtrum and behandelt sie im Glühen mit Schweselwasserstoff, wobei sich dann Schwefelarsenik sublimirt und Schwefelkinn zurückbleibt. Das Schwefelzinn wird nun zu Oxyd geröstet, und das Schwefelarsenik, durch Salzsaure und chlorsaures Kali in Arseniksäure verwandelt, die man dann in Gestalt von arseniksaurer Ammoniak - Talkerde ausfällt, nach deren Gewicht die Quantität von Arsenik berechnet wird, während man die Quantität des Zinns nach dem erhaltenen Zinnoxyd bestimmt. Ueber die Scheidung des Arseniks von Antimon hat Rose an einem andern Orte 1) cine ausführliche Abhandlung mitgetheilt.

Gleichwie das Goldchlorid zur quantitativen Be-Trennung des stimmung der in einer Lösung vorhandenen Quanti-Antimonoxyds tät von Antimonoxyd angewandt werden kann, so ist säure. es auch anwendbar, um dieses Oxyd von Antimonsäure zu trennen; aber da die Antimonsäure mit dem Antimonoxyd eine in Chlorwasserstoffsäure fast unlösliche Verbindung bildet, welche früher als ein selbstständiger Oxydationsgrad von Antimon = Sb oder 25b = Sb + Sb betrachtet wurde, so ist

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. XXVI, 553.

Rose der Ansicht, dess diese Methode nur seiten angewandt werden könne, weshalb er Folgendes derüber angibt:

Da der schwarze Niederschlag von Antimonoxyd-Silberoxyd, welcher erhalten wird, wenn man eine Lösung von Antimonoxyd in Kali mit salpetersaurem Silberoxyd vermischt, im kaustischen Ammeniak unlöslich ist, während der Niederschlag, welcher auf dieselbe Weise in antimonsaurem Kali dadurch gebildet wird, sich in Ammoniak auflöst, aelbst wenn derselbe freies Silberoxyd eingemengt enthält, so schreibt er vor, dass man das Ganze vom Antimonoxyd und Antimonsäure mit Kalihydrat eine kurse Zeitlang 1) zusammenschmilzt, die Masse in Wasser löst und die Lösung mit salpetersaurem Silberaxyd und Ammoniak versetzt, wederch dann unlösliches Antimonoxyd - Silberoxyd abgeschieden wird. - Beiläufig bemerkt Rose, dass Antimonoxyd aus seiner Lösung allmälig vollkommen durch Oxalsaure ausgefällt wird, während die Antimonsäure erst nach längerer Zeit einen geringen Niederschlag demit bildet - Diese Fällungen werden durch Weinsaure verhindert. - Auch wird metallisches Gold niedergesphlagen, wenn man eine Lösung won Antimonoxyd in Kali mit einer Lösung von Goldchlorid niederschlägt. was dagegen nicht stattfindet, wenn men dieses zu einer Lösung von antimonsaurem Kali setzt, sofern nämlich kein organischer Körper zugleich vorhanden ist.

Bestimmung des Chroms.

Bekannslich wird ein Eisenoxydulsalz durch Einwirkung von Chromsäure in Eisenoxydsalz verwandelt, indem die Chromsäure dabei zu Chromoxyd re-

<sup>1)</sup> Durch längeres Schmelzen mit dem Kalibydrat wird alles Antimonoxyd in Antimonsäpre, yerwandelt.

ducirt wird und zwar nach folgender Gleichung: 6Fe + 2Cr = 3Fe + Or Hierard grundet ann Schwarz ?) eine quantitative Bestimmungsmethede des Chronis in einem vorliegenden Körper. En schmilgt den Chrom-baltigen Körper, z. B. Chromeipen mit cinem Gemisch von Kalihydrat und chlorsqurem Kali, zicht die Masse mit Wasser aus und übersättigt die filtriste Flüssigkeit mit Salzsäure oder Schweselsäure. Diese Flüssigkeit wird dann mit einem Ueberschuss von der Lösung eines Eisenoxydulsalzes, worin der Bisengehalt bekannt ist, versetzt, und nach Marguerittes 2) Titrirungsmethode mit übermangansaurem Kali geprüft, wie viel Eisenoxydul noch in der Lösung übrig geblieben ist, welches durch die Chromsaure nicht in Eisenoxyd verwandelt wurde. Es ist dann bekannt, wie viel Eisenoxydulsalz ursprünglich zugesetzt worden war, und folglich auch wie viel Eisenoxyd davon gebildet werden kann, und da man dann durch Margueritte's Probe erfährt, wie viel Eisenoxydul in der Lösung als solches noch übrig ist, so kann man nach der vorhin aufgeführten Gleichung leicht berechnen, wie viel Chromsaure zur Oxydation des übrigen Theils von Eisenoxydul zu Eisenoxyd verbraucht worden ist.

Eben so, wie für das Antimon angeführt wurde, Bestimmung hat Rose 5) auch die Methode genauer erforscht, um des Arseniks. Arsenik unter verschiedenen Umständen quantitativ zu bestimmen. Gestützt auf die von Levol und zuletzt von Ullgren<sup>4</sup>) vorgeschlagene Methode hält

" Blue I

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. and Pharm. LXIX, 209. in int.

<sup>2)</sup> Jahresbericht XXVII, 245. The second their

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 534.

<sup>4)</sup> Jahresbericht XXVIII, 175

er es am besten, das Arsonik dadurch zu bestimmen, daes man es zunächst in Arseniksäure verwandelt. und dess man diese denn in Gestalt von wasserhaltiger arseniksaurer Ammoniak-Talkerde = Mgarin-Ās + 12H ausfällt, welche entweder nach dem Trocknen im luftleeren Raume über Schwefelsäure als solche gewogen werden kann, oder auch nach dem Trocknen bei + 100°, wo sie einen Theil des Wassers verliert und in MgNH4As + H übergeht. Ausserdem räth er an, dass man eine Lösung, welche gleichzeitig Arsenik und Salzsäure enthält, niemals bis zur Trockne verdunsten, selbst nicht einmal aufkochen dürfe, weil sonst ein geringer Theil von Chlorarsenik daraus weggehe. Ist jedoch nur Arseniksäure oder diese Säure und Salpetersäure zusammen in einer Lösung vorhanden, so bestimmt man sie am besten dadurch, dass man ein bestimmtes Gewicht Bleioxyd zusetzt, das Gemisch zur Trockne verdunstet und glübt. - In einer Lösung, welche arsenige Säure enthält, kann diese dadurch bestimmt werden, dass man Natrium- oder Ammoniumgoldchlorid zusetzt, wodurch die arsenige Säure in Arseniksäure verwandelt wird, während metallisches Gold niederfällt, aus dessen Gewicht man den vorhandenen Arsenikgehalt berechnet. Die Lösung muss dabei mit Salzsäure sehr sauer gemacht werden, auch muss man sie mehrere Tage lang stehen lassen oder gelinde erwärmen, aber es muss dabei sowohl salpetrige Säure als auch Salpetersäure natürlicherweise sehr sorgfältig vermieden werden. — Berthier's Methode, nach welcher die Arseniksäure dadurch bestimmt wird, dass man eine gewisse Quantität Eisenoxyd zusetzt und dann mit Ammoniak füllt, giebt nach Rose kein sicheres Resultat.

Ungeachtet die Arseniksäure aus ihren Verbindungen mit Metalloxyden und Erden und selbst aus arseniksaurer Kalkerde dadurch ausgezogen werden kann, dass man dieselben mit einem Gemenge von 1 Theil kohlensaurem Kali und 1 Theil kohlensaurem Natron zusammenschmilzt, so glaubt Rose doch; dass diese Methode nur da quantitativ ausführbar wäre, wo kleine Quantitäten von einer solchen Verbindung zu behandeln sind, weil die Operation nur in einem Porcellantiegel ausgeführt werden kann, wo dann Kieselsäure und Thonerde aus dem Tiegel aufgenommen werden, indem sich die Arseniksaure in einem Platintiegel leicht durch die reducirenden Gase der Lampenflamme reducirt und das reducirte Arsenik sich mit dem Platin legirt. Was die Zersetzung der arseniksauren Salze durch Schwefelsäure und Zusatz von Alkohol anbetrifft, so gab dieses Verfahren nur dann ein gutes Resultat, wenn die Arseniksaure als arseniksaure Ammoniak-Talkerde bestimmt wurde. Aber dagegen hat Rose mit Salpetersaure und mit metallischem Quecksilber eine sehr gute Methode gefunden, um die Arseniksäure zu bestimmen, wo sie mit den meisten Basen verbunden vorkommt, über welche Methode ich jedoch, da sie mit der Bestimmung von Phosphorsäure übereinkommt, im Folgenden berichten werde.

Ausser der bereits S. 136, angeführten Methode Trennung des zur Trennung des Antimons vom Zinn, giebt Rose Arseniks von an, dass wenn man eine Legierung von nur Antimon und Zinn zu bestimmen hat, ein anderes Verfahren dazu angewandt werden kann, welches darin besteht, dass man die Legierung mit Salpetersäure exydirt,

und die trockne Masse mit gleichen Theilen kohlensaurem Natron und Cyankalium zusammenschmilzt, wodurch des Arsenik reduciet und verstechtigt wird, während das Zinn als Oxyd oder als Metall theils ungelöst und theils gelöst wird, so dass es dann auf gewöhnlichen Wegen bestimmt werden kann.

Kompat Arseniksäpre und arsenige Source zusammen vor, so kann men an ihrer Bestimmung somehl die Methode anwenden, nach welcher man die erstere als arseniksaure Talkerde ausfällt, indem dabei die arsenige Säure nicht mit niederfällt, als auch des Verfahren mit Goldeblorid, indem vorhandene arpenige Säure daraus metallisches Gold abscheidet.

Bestimmung des Arseniks

Kobeil 1) schlägt vor zur Bestimmung des Arsedurch schwes-nika die von Wöhler bemerkte Eigenschaft der lige Säure. schwesligen Säure anzuwenden, dass sie nämlich die Arseniksäure zu arseniger Säure reducirt. Zu diesem Endzweck verwendelt man das Assenik immer durch Salzsaure und chlorsaures Kali in Arseniksaure, kocht die Flusigkeit, um alles chlorsaures Kali zu zerstören, leitet schwesligsaures Gas hinein, vermischt die saure Flüssigkeit mit Chlorbarium und sammelt den ausgefüllten schwefelsauren Baryt, welcher mit saurem Wasser gewaschen und nach dem Trocknen gewogen wirth. Nach dem Gewicht dieses schwefelsauren Baryts wird darauf die Quantität der vorhandenen Arseniksäure oder des Arseniks berechnet Dieses Verfahren scheint eine weitere Vervollkomm-...; sung an bedürfen, ehe man ihr ein grösseres Ver-'/ trausn; schenken kann.

Bestimmung des Arseniks in medicolegalen " Fällen.

Wöhler<sup>2</sup>) theilt einige Bemerkungen über die

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XIVI, 491.

<sup>. 2)</sup> Ann. der Clien, und Pharm LKIK, 364.

Bestimmung des Arseniks bei medicolegaien Untersuchungen mit, und er hält es für die beste Methode zur Zerstörung der organischen Stoffe, duss man die organische Masse in möglichst kleinster Menge Kali auflöst und Chlorgas in die Lösung einleitet. Die Flüssigkeit wird darauf so lange einer Digestionswarme ausgesetzt, bis das überschüssige Chlor ausgetrieben worden ist, dann Schwefelwasserstoff hineingelestet und, damit völlig gesätligt, 24 Stunden lang in einem verschlossenen Gestisse einer Temperater von + 70° ausgesetzt, wobei sich Schwefelarseuik vollständig niederschlägt, selbst wenn das Arsenik in der Lösung als Arseniksäure vorhanden war. Das ausgefällte Schwefelarsenik enthält jedoch immer organische Stoffe eingemengt. Nach dem Auswaschen bringt man es mit dem Filtrum in einen Porcellantiegel und behandelt es darin mit concentrirter Salpetersäure in der Wärme, bis alles zersetzt wor-Dann wird die überschüssige Salpetersäure mit kohlensaurem Natron gesättigt, die Flüssigkeit völlig zur Trockne verdunstet und die trockne Masse allmälig bis zum Glühen erhitzt, wo dann der organische Körper auf Kosten des salpetersauren Natrons zerstört wird. Nach dem Erkalten wird die Masse in der Wärme mit Schwefelsäure behandelt, wodurch saures schwefelsaures Natron und Arseniksaure entstehen, deren Lösung in Wasser nun im Mursh'schen Apparate behandelt wird, worin auf bekannte Weise die Reactionen auf Arsenik erhalten werden. Wenn sich aber dabei mit dem Arsenikwasserstoff zugleich auch Antimonwasserstofigus entwickelt, so lässt steh dieses leicht unterscheiden, sewohl durch seinen Glans und geringere Flüchtigkeit, als auch dadurch, dass das Antimon vor dem Verflüchtigen schmilst, was

mit dem Arsenik nicht stattfindet, und was also leicht unter einem Mikroscop erkannt werden kann. Ist dagegen ein grösserer Gehalt an Antimon vorhanden, so lässt sich dieses leicht entdecken, wenn man die mit dem salpetersaurem Natron geglühete Masse mit ein wenig Wasser behandelt, wobei antimonsaures Natron als weisses Pulver ungelöst zurückbleibt; hat aber dieses Ungelöste eine schwarze Farbe, so muss dasselbe genauer auf Kupferoxyd untersucht werden. - Da man bei solchen medicolegalen Untersuchungen oft nur geringe Quantitäten von Arsenik zu erwarten hat, so macht Wöhler zuletzt auf die Nothwendigkeit aufmerksam, dass man sich vorher auf alle Weise von der Reinheit aller zur Untersuchung angewandten Reagentien völlig überzeugen müsse, und dass man selbst das Filtrirpapier zu prüfen habe. ob es frei von Arsenik sey.

Boissenet 1) ist der Ansicht, dass wenn man durch Chlor organische Körper in einem Gemisch, worin Arsenik enthalten ist, zerstören will, dieses Chlorgas am besten durch Behandeln von Chlorkalk mit Salzsäure zu entwickeln wäre. Allerdings glaubt er, dass man dann gewöhnliche und selbst Arsenikhaltige Salzsäure anwenden könne, weil die Arseniksäure von dem Kalk gebunden und dadurch zurückgehalten würde, inzwischen hat er doch keine Beweise dafür vorgelegt. — Im Uebrigen hat er die Zeichnung eines von ihm construirten Apparats mitgetheilt; aber da dieser Apparat nur aus einem Gefüss besteht, welches auf eine köhere Vorrichtung gestellt ist, und ans welchem die Lösung tropfenweise in einen Trichter fällt, welcher in eine Röhre ausge-

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XV, 165.

zogen worden ist, die bis auf den Boden des Chlorkalk-Gefässes hinabreicht, so kann jeder praktische Chemiker sich leicht eine Vorstellung über die Zusammenstellung desselben machen.

H. Rose 1) hat auf eine ausführliche Weise die Bestimmung Methoden geprüft, welche zur quantitativen Begtim-der Phosphormung der Phosphorsäure angewandt werden. dem diese Säure vorher immer in die gewöhnliche eder die "Phosphorsäure (== "Phosphorsäure) verwandelt worden ist, so hält er es für am sichersten, sie in Gestalt von phosphorsaurer Ammoniak-Talkerde zu bestimmen, dadurch, dass man ein mit Ammoniak<sup>2</sup>) übersättigtes und mit Salmiak versetztes Talkerdesalz zu der Lösung fügt. — Was die Methode anbetrifft, nach welcher man in gewissen Fällen die Phosphorsaure dadurch bestimmt, dass man ein phosphorsaures Salz mit Ammonium-Sulfhydrat behandelt, oder dass man es mit Schwefelnatrium zusammen schmilzt, so hat er dieses durch FeeP zu analysiren gesucht und dabei gefunden, dass sie wenig sichere Resultate giebt, indem sie häufig 1-3 Procent Phosphorsaure mehr ausweist, als wirklich vorhanden ist,

5Mg 21,35 21,50 2NH<sup>5</sup> 7,07 7,08 7C 30,15 32,08 21H 41,43 39,36,

und für welches Rose, die folgende, wie er selbst sagt complicitte Formel 5MgC + 2NH5C + 21H giebt.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXII, 218.

<sup>2)</sup> Wird dagegen kohlensaures Ammoniumoxyd anstatt kaustisches Ammoniak angewandt, so fällt ein Salz nieder, welches zusammengesetzt ist aus:

und dieses rührt davon her, dass sich das Schweseleisen während des Waschens leicht oxydist.

Berthier's Verfahren, nach welchem man zu einer Lösung von Phosphorsaure ein bestimmtes Gewicht Eisenbryd setzt, nachdem man es in Salpstersaure aufgelöst hat, und nun mit Ammoniak ausfallt, giebt kein sicheres Resultat, weil: sich das Eisensalt so leicht löst und während des Waschens ein Verlust daran stattfindet, während diese Methode, so wie sie von Kobell dahin verändert worden ist, dass men die Fällung mit kohlensaurem Baryt anstatt mit Ammoniak ausführt, und das Gewicht des eingemengten Baryts besonders bestimmt, gute Resultate giebi. -Wird die Phosphorsäure aus der Lösung von phosphorsaurer Talkerde in Saure mit kohlensaurem Baryt ausgestillt, der Niederschlag in Säure aufgelöst und der Baryt durch Schwefelsaure daraus wiedergeschlagen, so erhält man nachher mit einem Talkerdesalz und Ammoniak die verhandene Phosphorsäure ziemlich genau bestimmt.

Rose hat auch untersucht, in welchen Fällen sich die Phosphorsaure mit Sicherheit durch Behandlung eines phosphorsauren Salzes mit kohlensaurem Alkali bestimmen lässt. Phosphorsaurer Kalk wird in verschiedenen Graden zersetzt, selbst wenn man ihn mit kohlensaurem Kali-Natron zusammenschmilzt, und die Zersetzung findet nur sehr unbedeutend statt, wenn das Kalksalz vorher geglüht worden war. Behandelt man es aber in der Kälte im aufgelösten Zustande mit kohlensaurem Alkali, so findet die Zersetzung vollständiger statt, wiewohl keinesweges vollständig. Auf dieselbe Weise verhält sich phosphorsaure Strontiamerde,, wogegen phosphorsaure Baryterde ziemlich vollständig zersetzt wird, wenn man sie mit kohlen-

Talkerde wird durch Schmelzen mit kohlensaurem Kali-Natron vollständig zersetzt, so wie auch die phosphorsauren Salze von Zinkoxyd, Manganoxydul, Kupferoxyd (welches auch während des Schmelzens theilweise zu Oxydul reducirt wird) und Eisenoxyd. Phosphorsaures Uranoxyd wird am besten durch Schmelzen mit der dreifachen Gewichtsmenge kohlensauren Natrons, dem man auch das dreifache Gewicht, Cyankalium zugesetzt hat, zersetzt, indem das Cyankalium dabei auf das Uranoxyd reducirend wirkt, so: dass dasselbe in Uranoxydul übergeht.

Chromsaure und Phosphorsaure können zwar wohl dadurch geschieden werden, dass man die letztere in Gestalt von phosphorsaurer Ammoniak-Talkerde ausfällt, und dann die Chromsäure mit salpetersaurem Quecksilberoxydul niederschlägt, worauf der Niederschlag nach dem Glühen das Gewicht des Chromoxyds giebt, aber Rose giebt doch der Methode den Vorzug, nach welcher man sie mit einem Gemenge von kohlensaurem Natron und Cyankalium zusammen schmilzt und das gebildete phosphorsaure Alkali mit Wasser auszieht, während Chromoxyd zurückbleibt, welches jedoch von dem Alkali befreit werden muss, welches ihm anhängt.

Was die Scheidungsmethode der Phosphorsäure aus ihren Salzen anbetrifft, nach welcher man sie mit Schwefelsäure und Alkohol behandelt, so hat sie Rose bei den phosphorsauren Salzen von Talkerde, Natron, Thonerde und Eisenoxyd angewandt, aber er fand, dass sie wenig zuverlässig ist, und in Betreff des Thonerdesalzes dass, als er, wie Rammelsberg vorgeschlagen hat; schwefelsaures Kali zu dem mit Schwefelsäure; behandelten Thonerdesalze setzte, um

denn mit Alkohol Alann daraus auszufährn, auch diese Methode nicht befriedigenddist.

Die Methode, welche Rose als die beste zur quantitativen Bestimmung der Phosphorsäure erkannt hat, und nach welcher man, mit Ausnahme der Fälle, wo Eisenoxyd oder Thonerde damit verbunden sind, durch ganz einfache Operationen ein Resultat erhalten kann, ist die folgende: Die phosphoreauren Salzei werden in Salpetersättre aufgelöst, metallisches Quecksiber im schwachen Ueberschuss hinzugesetzt, die Flüssigken im Wasserbade zur Trobkne weitlunstet, Wasser zugefügt und noch ein Mal eingetrocknet, und dieses noch so viele Mal wiederholt, his alle freie Salpeterskure ausgetrieben worden ist. Die treckse Masse behandelt men dann mit Wasser, und das Ungelöste, welches alle Phosphorsaure mit Quecksilberexydul verbunden und ausserdem sowohl basisches salpetersanres Quecksilberoxydul als auch metallisches Quecksiber enthält, wird auf einem Filtrum gesunmelt und durch Waschen von der Lösung der sulpetersauren Salze befreit. Dieses Filtrum wird getrocknet und in eine Vertiefung von trocknem kohlensaurem Kali-Natron in einen Platintiègel gelegt und darin erhitzt, aber im Anfange sehr schwach; wobei ein Theil der Quecksilbersalze wegrancht und die Masse ins Schmelzen geräth. Dann wird starke Hitze gegeben, um das phosphorsaure Quecksilberoxydul zu zersetzen und das Ouecksilber daraus zu verfüchtigen, zuletzt bis zum Schmelzen der phosphorsauren Alkalien. Die geschmelzene Masse wird mit Wasser behandelt, die Lösung in der Wärme mit Chlorwasperstoffsaure versetzt, und dann die Phosphorsaure in Gestalt von phosphorsaurer: Ammoniak-Tutkerde auf gewöhnliche Weise ausgefällt. Ist Risen in der

untersuchten Substanz vorhanden, so bleibt dasselbe als Eisenoxyd bei dem Glühen mit kehlensaufem Kali-Natron ungelöst, weil dieses Oxyd als basisch-salpetersaures bei dem Abdunsten der salpetersauren Salze im Wasserbade grösstentheils unlöslich wird, und dieses Eisehoxyd ist dann nach dem Glühen mit den kehlensauren Alkalieh wöllig frei von Phosphorsäure.

Der Abscheidung der "Phosphotsäure von Thom-Scheidung der erde hat Rose 1) eine besondere Ausmerksamkeit Phosphorsäure von Thonerde. gewidmet. Nachdem er vorher das Verhalten des koblensauren Baryts zu den in Salpetersäube aufgelösten Salzen dieser Säure mit Thonerde, Eisenoxyd, Wismuthoxyd, Kupferoxyd and Uranoxyd studirt and dabei gefunden hatte, dass die Verbindungen der Phosphorsaure mit den angeführten Basen, wenn die Behandlung damit in der Kälte geschieht, vollständig ausgefällt werden, untersuchte er das Verhalten des kohlensauren Baryts zu einer mit Säure versetzten Lösung von phosphorsaurem Natron und zu einer Lösung von phosphorsaurem Kalk in Säure, und er fand dabei, dass die Phosphorsäure dadurch vollkommen ausgefällt wird. Da allerdings Thonerde gewöhnlich nicht in der Asche von Pflanzen enthalten ist, und daher also ihre Abscheidung von der Phosphorsaure für diesen Endzweck keine genauere Prüfung erforderlich machen kann, so war diese Prüfung doch aus dem Grunde wünschenswerth, dass man die Phosphersäure in neueren Zeiten als Bestandtheil mehrerer Gebirgsarten angetroffen hat, indem sie in Gestalt von Apatit darin eingesprengt vorkommt. Da men ferner dem Vorkommen und der Bestimmung

<sup>1)</sup> Poggend: Aim. LXXVIII., 217.

der Phosphorsäure in der Ackererde in den letzteren Jahren eine besondere Ausnerksamkeit geschenkt
hat, so war hier eine Methode von um so grösseren
Werth, wenn diese Phosphorsäure nicht allein mit
Kalk sondern auch mit mehreren anderen Stessen
ausgezogen wird, unter denen auch Thonerde austritt,
wenn die Behandlung der Erde mit einer Säure geschieht. Rose bereitete daher ein künstliches Gemisch in bekannten Procenten von Phosphorsäure,
Thonerde, Eisenoxyd, Talkerde und Natron, und er
bestimmte dann die darin enthaltene Phosphorsäure
(so wie die übrigen Körper) mit aller der Genauigkeit, mit der man die in Mineralien enthaltenen Körper trennen kann, auf folgende Weise:

Das Gemisch wurde in der Wärme in Salpetersäure aufgelöst und die Lösung nach dem Erkalten mit kohlensaurem Baryt im geringen Ueberschuss versetzt, wodurch phosphorsaurer Baryt, Thonerde und Eisenoxyd ausgefällt wurden. Der Niederschlag wurde in Salzsäure aufgelöst, aus der Lösung der Baryt mit Schwefelsäure ausgefällt, die fiktrirte Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron neutralisirt und dann ohne sie von dem entstandenen Niederschlag abzufiltriren im Wasserbade bis zur Trockne verdunstet. Die trockne Masse wurde in einem Achaunörser zerrieben und mit so vieler Kieselsäure und 6 Mal so vielem kohlensaurem Natron vermischt, als das Gewicht der in der Verbindung enthaltenen phosphorsauren Salze betrug. Die Masse wurde denn in einem Platintiegel geglüht, so dass sie zum Schmelzen kam und nach dem Erkalten mit Wasser übergossen. Die Lösung in Wasser wurde mit kohlenseurem Ammoniak versetzt, welches viele Kieselsäure ausfällte, welche, nachdem sich die: Früssigkeit geklärt hatte,

dem etwas kohlensaures Ammeniak zugesetzt worden war. Die Lösung enthielt dann alle die Phosphorsiure, welche dem künstlichen Gemisch ursprünglich zugesetzt worden war, verbunden nur mit Alkalien, so dass sie nun leicht auf gewöhnliche Weise bestimmt werden konnte, während Thonerde und Eisenoxyd mit Kieselsäure verbunden ungelöst geblieben waren, so dass sie ehenfalls leicht nach bekannten Methoden geschieden werden konnten.

Leconte 1) schlägt vor, die Phosphorsäure mit salpetersaurem Uranoxyd auszufällen, weil das phosphorsaure Uranoxyd fast unlöslich ist und sich rasch absetzt. Die Ausfällung wird nicht durch vorhandene Salze von Alkalien, Kalkerde und Talkerde verhindert. Um rasch zum Resultat zu gelangen, wendet er titrirte Lösungen an. Neben-Versuche zur Prüfung der Zuverlässigkeit dieser Methode sind nicht mitgetheilt worden.

Auf die Eigenschaft des phosphorsauren Eisenoxyds, sich nicht in Essigsäure aufzulösen, und auf
die des Eisenoxyds, sich aus neutralen Lösungen,
worin essigsaure Salze vorhanden sind, niederzuschlagen, gegründet hat Müller ) eine von ihm angewandte Methode mitgetheilt, um bei Aschen-Annlysen die Phosphorsäure zu bestimmen. Er setzt ein
gewisses Volum von einer titrirten Eisenchloristösung,
dinn zuerst Ammoniak und darauf Essigsture hinzu,
und erhitzt zum Kochen. Der sich dann bildende
Niederschlag wird von phosphorsaurem Eisenoxyd
ausgemacht, und wird er nach dem Auswuschen und

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 55.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVH, 341: "

Trecknen gewogen, so erhält man, da die hinzugekommene Quantität von Rischampt sohon vorher bekannt ist, die Quantität von Phosphorsäure durch Subtraction.

Cotterau!) hat eine Methode angegeben, um die Quantität von Phosphorsäure bei Untersuchungen von Düngerarten zu bestimmen, welche zu diesem technischen Zweck befriedigend seyn soft. Methode gründet sich 1) auf das Vermögen der koh-lensauren Alkalien, wie er angiebt, phosphorsaure Salze auf eine solche Weise zu zersetzen, dass sie auf der einen Seite phosphorsaures Natron bilden, während dadurch anderseits ein kohlensaures Salz von der Base entsteht, mit welcher die Phosphorsaure verbunden war; und 2) auf die Eigenschaft des salpetersauren Silberoxyds, in phosphorsauren Alkalien einen Niederschlag von Äg? hervorzubringen. Im Uebrigen wendet er titrirte Lösungen an, um rasch Resultate zu erreichen. Die Mittheilung dieses Verfahrens hat gewiss nicht der Wissenschaft einen Gewinn gebracht.

Wagner?) hat eine Zusammenstellung der Erfahrungen mitgetheilt, welche in den letzteren Jahren in Betreff der Methoden zur Bestimmung der
Phosphersäure-Quantitäten gemacht worden sind, so
weit diese bei der Untersuchung der unerganischen
Bestandtheile in Vegetabilien erforderlich wird. Da
nichts Neues darin angegeben worden ist, so halte
ich es für hinreichend, des Erscheinen von Wagner's
Abhandlung nur anzuzeigen.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 128.

<sup>2)</sup> Journ. für prast. Chem. XLVI, 414.

H. Rase?) hat nusshirlich die Methoden geprüft, Bestimmung welche zur quantitativen Bestimmung des Flerers en gewandt werden. Er hat debei gezeigt, duss des Finer am besten in Gestalt von Fluercalcium zu bestimmen ist. Inzwischen hat er gefunden, dass des Fluorcalcium in nicht geringer Quantität in allen ammoniakalischen Salzlösungen löslich ist, und er empfiehlt daher, dass man bei der Neutralisirung von seuren, Fluor-haltigen Lösungen vor der Fähung mit Chloroalcium oder salpetersaurer Kalkerde mit kohlensaurem Natron etwas übersättigt, wedurch sich auch der dann aus Fluorcaletum und kohlensaurem Kalk gemengte Niederschlag besser absetzt und auswaschen lässt. Nach diesem Waschen behandelt man den Niederschlag noch seucht mit Essigsaure in einer Platinschale und dunstet den Ueberschuss von Essigsäure im Wasserbade davon weg. Dann setzt man Wasser zu, filtrirt die Lösung von essigsaurer Kalkerde davon ab und bestimmt das Gewicht des ungelösten Fluorcalciums.

In gewissen Fällen kann das Fluor aus seihen Lösungen auch durch Ausfüllen in Gestalt von Fluorberium bestimmt werden, aber dann muss dazu sal" petersaure Baryterde und nicht Chlorbarium angewandt werden, weil das letztere Barytsalz mit Fluorbarium ein Deppelsulz bildet. Ausserdem ist Pluorbarium ziemlich in Wasser auflöslich, so dass die Fällung in einer mit Alkohol versetzten Flüssigkeit und das Waschen des Niederschlags zuerst mit einem schwachen und zuletzt starken Weingeist geschehen muss.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 349. Ausführlisher in Poggend. Ann. LXXIX, 412.

Was hier that die Aunstillung des Fluers mit einem Barytsals gesagt worden ist, gilt auch für die Ausfüllung desselben in Gestalt von Fluerblei, inzwischen kann des Fluorblei nicht so; wie des Fluerbarium, gegläht werden, sondern es muss nach dem Trocknen bei + 1000 gewogen werden, weil es sich, gleichwie Chlorblei, im Glühen etwas verflüchtigt.

Alle Versuche, das Fluor in Gestalt von Fluormagnesium zu bestimmen, führten zu keinen günstigen Resultaten. Die Fällung des Fluors als Kiesel-Auorbarium lässt sich nur dann anwenden, wenn nur eine unbedeutende Quantität Alkali in einer Lösung vorhanden ist, und sie wird dann am besten auf die Weise ausgeführt, dass man eine mit Chlorwasserstoffsäure sauer gemachte, verdünnte Lösung von kieselsaurem Alkali zu der Fluor-haltigen Flüssigkeit setzt. Das Kieselluorbarium setzt sich dann ab, wenn man die Flüssigkeit mit Alkohol vermischt und ruhig stehen lässt. Dieses Salz wird nach dem Trocknen bei + 100° gewogen. Alkalische Kieselsvormetalle können nicht durch Chlerbarium zersetzt werden. - Die unlöslichen Fluorverbindungen können wohl durch Glühen mit kehlenseurem Alkali geschmolzen werden, aber wird die Masse dann mit Wasser ausgezogen, so nimmt dieses nur wenig Fluor daraus auf. Schmilzt man sie dagegen mit einem Gemenge von Kieselsäure und kohlensaurem Alkali, so bleiben beim Behandeln mit Wasser kieselsaure Verbindungen ungeföst zurück, während sich alles Fluor ausser dem Alkali und einem Theil der Kieselsäure auflöst. Setzt man dagegen kohlensaures Ammoniak zu dieser Lösung, um die Kieselsäure auszufällen, so kann men nach: der Absikrirung und nach einem Zusatz von Salzsture das Fluor auf die vorhim eingeführte Weise als Fluoroalcium ausstillen:

Von Phosphorsaure wird des Fluor aus einst in Wasser löslichen Fluor-Verbindung am besten da+ durch geschieden, dass man basisches salpetersaures Quecksilberexydul hinzusetzt, wodurch phosphorsaures Quecksilberoxydul niederfällt, welches auf die im Vorhergehenden, S. 146, angeführte Weise behandelt wird, während das Fluor in der Lösung bleibt, so dass es mun mit Fluorcalcium ausgefüllt werden kann, nachdem man das in der Flüssigkeit verhandene Quecksilber durch Schwefelwasserstoff entfernt hat ist dagegen die Verbindung der phosphorsauren Salze mit den Fluormetallen in Wasser unauflöslich, so zersetzt man sie in einer niedrigeren Hitze, damit nicht auch Phosphorsaure verflüchtigt wird, durch Behandeln mit Schwefelsäure, bis das Fluorwasserstoffsäure weggegangen ist. Der Rückstand wird dann mit Aikohol behandelt, welcher Phosphorsaure und überschüssige Schwefelsäure auszieht, von denen die erstere nun in Gestalt von phosphersaurer Ammoniak-Talkerde ausgefüht wird. Ist nun das Gewicht des ursprünglichen Gemisches, so wie auch der phosphorsauren Talkerde und der schweselsauren Kalkerde bekannt, so erhält man das Gewicht des Fluors durch eine leichte Berechnung. "

Um Gemische von Fluor-Verbindungen und schwefelsauren Salzen zu analysiren, wie z.B. ein Gemisch
von schwefelsaurem Baryt und Fluorcaleium, so kann
dieses weder durch Ausziehen des letzteren mit Salzsäure noch durch Schmelzen mit kohlensaurem Alkali geschehen, sondern nur durch Schmelzen mit
einem Gemenge von gleichen Gewichtstheilen Kieselsäure und der bfachen Gewichtsmenge von kehlen-

sourem Kali-Natton, :wordul man die Masse mit Wasser behandelt, welches die kieselsauren fielze zurücklässt, während sohwefelsaures Alkali, so wie die Flaor-Verhindungen der Alkeli-Radicale und ausserdem Kiesekäure aufgelöst bleiben; die Kiesekäuse wird dann durch kohlenseures Ammoniak ausgefült, und die Schwefelsättre darauf mit einen Barytsulz niedergeschlagen.

Entdeckung . Dat die Entdeckung von Brom oder Joil in einer von Jod und Lösung. durch Chlorwasser und Stärke nur in den Fällen glückt, wo eine angemessene Menge von Chier hinzukommt, und diese Methode daher zuweilen nicht mit völliger Sipherheit angewandt werden kann, m hat Reynoso !) rdas folgende Verfahren zur Entdeckung dieser Körper vorgeschlagen: Man übergioest Beriumsuperoxyd in cinem Rohr mit ein wenig Wasser und Chlorwasserstoffsäune, sotzt etwas Starkekleister hinzu und dann den auf Jod zu prifenden Körner.: Des debei freiwerdende Jod färbt die Stärke blau, Diese Reaction, welche sich auf die Bildung, von. Wasserstoffsuperoxyd gründet, wird auch erhalten, wenn man diese Superexydläsung in Wasser und Salzsäure und also ohne Anwendung von Beriumsuperoxyd hipspectst. Dieselbe ist such anwendhar, wenn eine Jodyerbindung mit Chloriren, Sulfureten, schwefligseuren wad dithionigseuren Selson gemengt verkommt, wiewehl man in given solthen Falle mehr Barium - oder Wasserstoffsuperoxyd anwenden muss. - Zur Enideckung von Brom ist des Verfahren fast desselbe, nur wendet man, statt Stärke, Aether an, welcher beim Schätteln mit der

<sup>- &#</sup>x27;1) Amn. de Ch. et de Phys. XXVI, 285.

Flüssigkeit sich mehr oder weniger dunkel färht, ja nach der vorhandenen Quantität von Brom.

Casassa 1) ist der Ansieht, dass Salpetersture und Stärke einst so gut angewandt werden könngten, wie Berinnsuperanyd, um kleine Mengen von Jod zu entdecken, und Thorel 2) hat einige genauere Verschristen für die Bekandlungsweise mitgetheilt, wann man das Jod mit der Salpetersture und Stärke erkennen will.

Bei der Bestimmungsmethode des Stickstoffs in an Bestimmung Kohlenstoff und Wasserstoff reichen Körpern nach des Stickstoffs. Dum as?) hat Mulder?) die Bemerkung gemacht, dass sich zuweilen Kohlenonydgas bildet, walches devon herrührt, dass die aus dem zweifsch-kohlenssure seurem Natran entwickelte Kohlensäure über glünhende Kohle strömt, und dass sie sich häufig nicht langsam genag entwickelt, um durch das Kupfermonyd wieder in Kohlensäure verwandelt werden an kömmen. Er schreibt daher von dass man den Körner, welcher smalysirt werden soll, auf das Genaumeste mit Kupferoxyd vermischt, und die Kohlensäure nur höchst langsam entwickelt.

Bei der Analyse der Bleioxydssize von Säuren des Stickstoffs, welche im Vorhergehenden S. 112 angeführt werden sind, hat Bromeist) sich einer von Bunsen ausgedachten Methode bedient, welche in Felgendem hesteht: der Apparat ist ein 2 Fusa langes Chlorcalciumrohr, an welchem ein 20 Zeht langes Rohr befestigt ist, welches man mit Kupfer-

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 666.

<sup>2)</sup> Journ. de Ch. medic. V, 486.

<sup>3)</sup> Pharmac. Centralblatt, 1849, 508.

<sup>4)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. XXII, 40.:

drehspänen angefüllt hat; um allen Sauerstoff abenscheiden, und welches in eine "Spitze ausgezogen worden ist. Mit diesem ist wieder ein anderes, 10 Zoll langes Gasrohr, welches ebenfalls in eine Spitze ausgezogen ist, in Verbindung gesetzt. Dieses letzte Rohr enthält in dem hinteren Theil ein kleines Schüsselchen von Platin, worin sich der Körper befindet, welcher analysirt werden soll, und in dem hinteren Theile enthält es reducirtes Kupfer. Hieran ist ein Rohr mit Chlorcalcium befestigt, welches an dem anderen Ende mit noch einem Rohr in Verbindung gesetzt ist, welches reducirtes Kupfer enthält, dessen Endzweck ist, die sich aus dem hier anschliessenden Aspirator diffundirenden Gase, Luft und Wasserdampf, unschädlich zu machen. Nachdem das Kapfer in den beiden kleineren Glasröhren im Wasserbade getrocknet, das aussere Rohr rasch gefüllt und mit dem Aspirator in Verbindung gesetzt worden ist, schiebt man das Platinschiffthen mit seinem Inhalte (deren beide Gewichte bestimmt worden sind) in das mittelste Rohr ein, legt trocknes Kupfer davor, wiegt das Chlorcaiciumrohr so wie auch das gefüllte Rohr, vereinigt beide, führt das Glasrohr vorsichtig in Kohle, umgiebt es mit Kupferblech und stellt den Apparat zusammen, ohne jedoch die erste mit Kupfer gefullte und während der letzteren Operationen schon ins Glüben gebrüchte Rühre auch schon dem ganzen System-anzafügen; indem erst aus derselben alles hygroscopische Wasser entfernt sein muss. Ist dieses geschehen, so schliesst man auch hier, und lässt nun dadurch, dass man den Aspirator in Gang bringt, einen sehr langsamen Strom von Stickstoff durch den Apparat gehen. Ist man überzeugt, dass alle atmosphärische Luft aus dem Apparat auf diese Weise

entfernt worden, so bringt man die letzte, am Aspirator zunächst befindliche Röhre ins Glüben, sehmilzt alsdann mit dem Löthrohre die das Platinschiffchen enthaltende Röbre an ihrem dünneren Theile zwischen Kupferblech und Caoutchoue zu, und bringt endelich auch diese alknähig zum Glühen. Nach beendetem Versuch und Erkalten der Röhre unterbricht man den Apparat da, wo das Chlorcalciumrohr mit der aussersten Röhre zusammenhängt, sprengt die augeschmolzene Spitze ab, zieht vorsichtig etwas Luft himdurch und wiegt nun das Chlorcalciumrohr und jene Verbrennungsröhre sammt ihren Inhalt, ohne die beim : ... Abschmelzen und Absprengen erhaltenen Spitzen zu vergessen. Was nun die Glasröhre weniger wiegt, ist der Gehalt der Substanz an Stickstoff und Was+ Nach der Entfernung des Kupfers aus dem Rehr oder nachdem der hintere Theil der Verbrennungsröhre abgesprengt worden ist, wird das Platinschiffchen mit dem Bleioxyd gewogen. Und wird dann endlich die Summe von Bleiexyd, Stickstoff und Wasser von dem Gewicht des angewandten Kötpers entzogen, so bekommt man die Quantität des Sauerstoffs, welcher sich mit dem Kupfer verhunden hat.

Muspratt 1) hat Versuche über das Verhalten der Salze des BaSalze von Baryt und Strontian vor dem Löthrohreryts und Stronangestellt. Kaustische Baryterde füsht die Flamme Löthrohre.
gelblich, aber Chlorbarium, salpetersaurer und besonders essigsaurer Baryt fürben die Flamme schön
zeisiggrün. Schwefelsaurer, phosphorsaurer und kohlensaurer Strontian fürben die Spitze der Löthrohrflamme nicht, selbst bringen trocknes Chlorstrontium
oder essigsaurer Strontian nicht die cherakteristische

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pherm. XXII, 178.

hinsukoment, und die Farbe verschwindet wieder, so bald das Wasser abgedunstet ist. Ein Gemenge von Chlorbarium, Chlorstrontium, und Chlorcalcium gibt nur die carmeisinrothe Flamme, aber die geringste Einmengung von einen Natronsalz färbt die Flammenspitze stark gelb. Ein Gemenge der Salze von Kali und Strontian, gibt vor dem Löthröhre die Resolutionen auf beide Basen, wobei die Carminfarbe in der Flamme und die violette Farbe in der Umgebung der Probe sichtbar wird.

Quantitativ-Be- Plattner ) hat einige von ihm ausgedachte Verstimmung von fahrungsmethoden mitgetheilt, nach welchen man durch Co, Ni, Cu, Ph fahrungsmethoden mitgetheilt, nach welchen man durch und Bi vor dem Behandlung vor dem Löthrohre die in Erzen und Löthrohre. Hattenpraducten workermender Scholte wen Kahalt

Hüttenproducten vorkommenden Gehalte von Kobsk, Nickel, Kupfer, Blei und Wismuth quantitativ bestimmen kann. Die Methode grundet sich auf die Verwandlang der ersteren mit dem zugleich vorhandenen Bisen in Arsenikmetalle, während Blei und Wismuth im metallischen Zustande abgeschieden werden. Werden dann die Arsenikmetalle geröstet, so oxydirt und verschlacht sich zuerst das Arsenikeisen, darauf das Arsenikwickel und zuleizt das Arsenikkobalt; welche beide letztere als Ni<sup>4</sup>As und als Co<sup>4</sup>As darin vorkommen, worauf dann nur noch Kupfer übrig ist. Durch Wagen des Products in den verschiedenen Stadien bekommt man die Quantitäten der angeführten Bestandtheile. Das Arsenikkupfer wird zuletzt vollständig durch Rösten von Arsenik befreit und das zurückbleibende Kupfer gewogen. In Betreff der genaueren Einzelheiten muss ich auf die herausgegebene kleine Schrift verweisen.

<sup>1)</sup> Beitrag zur Erweiterung der Probirkunst.

Städeler 1) hat bemerkt, dass sich Chlor ent- Verbrennung wickelt, wonn man Squerstoffgas über ein Kupferoxyd leitet, welches zur Verhrennung chlorhaltiger organischer Verbindungen für die quantitative Bestimmung der Elemente darin angewendt worden ist. Dadurch erhält man also einen zu grossen Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff. Dieses vermeidet er dadurch, dass er in dem vorderen Theil des Verbrennungsrohrs eine Spirale von dünnen Kupferblech einschiebt, welche während der Verbrennung glühend erhalten wird. Ausserdem lässt er nicht zu viel Sauerstoff entwickeln, sondern nur so viel, dass der hintere Theil des Kupferblechs einen dünnen Ueberzug von Kupferoxydul bekommt. Völgker 3 verhindert dieses dagegen dadurch, dass er das Kupferoxyd mit & Bleioxyd vermischt:

Wasser.

chlorbaltiger

organischer

Körper.

Forchhammer 5) hat nun vollständig seine Me- Bestimmung thode mitgetheilt, um die relativen Quantitäten orga- organ. Körper nischer Stoffe in einem Wasser zu bestimmen. Ohne in eine speciellere Unterscheidung aller der Stoffe einzugehen, welche mit der Humussäure verwandt sind, und welche in einem ungleichen wechselseitigen Verhältniss in einem Wasser vorhanden seyn könuen, je nachdem nämlich die darin ausgelösten organischen Körper in ihren Metamorphosen ungleich weit vorgeschritten sind, hat er den in Wasser löslichen Thoil der organischen Stoffe für Humussäure genommen, welcher daraus durch neutrales schwefelsaures Kupferoxyd gefällt wird. Er hat die Löslichkeit der durch Kochen des Torfs mit Wasser dar-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 334.

<sup>2)</sup> Chem. Gazett. 1849. p. 245.

<sup>3)</sup> Danske Videnskabernes Selakabs natutvidenskablige orti matematishe Afbandlinger. 5 Rekkej. 2 Blad. ....

gestellten (gemengten) Humussäure in Wasser untersucht und gefunden, dass 1 Theil derselben 8857 Theile Wasser zur Lösung gebraucht.

Er: bereitet sich nach Wöhler's Methode mangansaures Kali, nämlich dadurch, dass man 4 Theile Braunstein, 4 Theile Kalihydrat und 5 Theile chlorsaures 'Kali mit wenig Wasser vermischt, das Gemisch trocknet, glüht, die erkaltete Masse mit Wasser auszieht und die in der Ruhe geklärte Lösung abgiesst. Zu dieser grünen Flüssigkeit setzt er Salzsäure, bis sie eine violette Farbe angenommen hat, und dann sättigt er sie mit hineingeleiteter Kohlensäure vollständig, wobei sie eine hochrothe Farbe bekommt. Diese Lösung ist nun seine Probe-Flüssigkeit, deren Gehalt an Mangan dadurch bestimmt wird, dass man untersucht, wie viel Mangansuperoxyd daraus medergeschlagen wird, wenn man 100 Tropfen davon mit Alkohof vermischt und zum Kochen erhitzt, wobei, wie er gefunden hat, kein Mangan in der Lösung zurückbleibt: Diese Probe-Flüssigkeit kann mehrere Monate lang ausbewahrt werden, ohne dass sie sich Die relative Quantität der organischen verändert. Stoffe in Wasser bestimmt er dann auf die Weise, dass er 1 Pfund Wasser abmisst, mit einigen Troplen der Probe-Flüssigkeit versetzt und 10 Minuten lang kocht; wenn die Farbe verschwunden ist, werden wieder einige Tropfen von der Probe - Flüssigkeit zugesetzt und das Kochen wiederholt. Hat die Lösung nicht ihre rosenrothe Farbe verloren, so lässt man sie 12 Stunden lang oder noch länger ruhig stehen, und vergleicht sie dann mit 1 Pfund Wasser, welches mit so vielen Tropfen von der Probe-Flüssigkeit versetzt worden ist, dass es dieselbe Farbenntance hat, wie die geprüste Flüssigkeit. Dann zieht

er die Probe-Flüssigkeit, welche im Ueberschuss zugesetzt worden, von der Tropfen-Anzahl der Probe-Flüssigkeit ab, welche zur Prüfung angewandt wurde. Um die Proben vergleichen zu können, welche in verschiedenen Zeiten und mit ungleichen Probe-Flüssigkeiten gemacht werden, multiplicirt er die Anzahl der Tropfen mit der Quantität Mangansuperoxyd, welche aus 100 Tropfen niedergeschlagen wird, und dividirt das Product mit 100.

Da es häufig vorkommt, dass man den Chlorge- Abscheidung halt in einer Flässigkeit bestimmen muss, welche vor- des Schwefel-wasserstoffs her mit Schwefelwasserstoff behandelt worden ist, und aus einer Löda man sehr leicht bei dem Entfernen des über- sung. schüssigen Schwefelwasserstoffs durch Aufkochen einer solchen Flüssigkeit etwas Chlorwasserstoff ver- lieren kann, und da man auf der anderen Seite, wenn man ein Kupferoxydsalz zu einer solchen Flüssigheit setzt, leicht einen Niederschlag von Schwefelkupfer erhält, welcher etwas Chlorkupfer enthält, d. h. ein Kupferchlorosulfuret ist, so schlägt Rose<sup>1</sup>) vor, dazu eine Lösung von schwefelsaurem Eisenoxyd zu setzen, worin das Oxyd zu Oxydul reducirt wird, während sich Schwefel niederschlägt, welcher leicht entfernt werden kann.

Ebelmen<sup>2</sup>) hat gezeigt, dass Schwefelwasser- Anwendung stoff auf trocknem Wege angewandt werden kann, des Schwefelteils um direct und quantitativ gewisse Metalle von Analysen. einander zu scheiden, und theils um sie nach der Behandlung der Schwefelmetalle mit einer Säure zu treinen. Um z. B. Mangan von Kobalt oder Nickel zu scheiden, wiegt man zuerst die gemengten Oxyde,

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 405.

<sup>2)</sup> Ann. d. Ch. et de Phys. XXV, 92. Staabergs Jahres-Bericht. III.

erhitzt sie dann in einem Schiffchen von Platin oder Porcellan bis zum völligen Glühen, während Schweselwasserstoff derüber weggeleitet wird. Nach dem Erkalten behandelt man die gebildeten Schwefelmetalle mit verdünnter kalter Chlorwasserstoffsäure einige Stunden lang, wobei nur das Schwefelmangen zersetzt und aufgelöst wird, während Schwefelkobalt und Schweselnickel ungelöst bleiben. — Ebelmen hat diese Methode auch zur Scheidung des Mangans von Zink angewandt, aber er hat sie dazu nicht anwendbar gefunden, weil nachher sowohl des Zink mit dem Mangan aufgelöst wird, als auch Mangan in bodeutender Menge mit dem Schwefelzink ungelöst bleibt. - Auch hat er gefunden, dass Risen und Kobalt nicht auf diese Weise getrennt werden können, weil fast elles Sphwefeleisen mit dem Schwefelkobalt gemengt zurückbleibt. Selbst das Schweselmangen kann nicht ausgezogen werden, wenn es mit Schwefeleisen und Schweselksbalt gemengt ist, weil auch diese nicht von der verdünnten Chlorwasserstoffsäure aufgelöst werden. - Dagegen hat er gefunden, dass Arsenik durch Schweselwasserstoff vom Eisen geschieden werden kann, wenn man arseniksaures Eisenoxyd in einen Strom von Schwefelwassersteff erhitzt, weil sich das Schwefelarsenik dabei verflüchtigt mit Zurücklassung von Arsenik - freiem Schwefeleisen. Arsenik und Eisen werden darauf aus ihren Schweselverbindungen auf bekannte Weise geschieden. Auf dieselbe Weise kann Arsenik von Zint getrennt werden, wodurch Ebelmen für die Scheidung dieser Metalle zu derselben Methode gelangt ist, wie die, welche nach Rose im Vorhergehenden S. 139, angeführt wurde.

Anwendung des Auf die Eigenschaft des Chlorcalciums und Chlor-

magnesiums, dass sie in ihren Lösungen zersetzt wer- phosphorsauden, wenn men sie in einer gelinde erhöhten Tem-ren Silberoxyds bei Analysen. peratur mit phosphorsaurem Silberoxyd digerirt, indem dabei unlösliche Salze von Chlorsilber phosphorsaurer Kalkerde oder Talkerde niedergeschlagen werden, während dieses nicht stattfindet, wenn man die Lösungen von selpetersaurer Kalkerde oder Talkerde mit phosphorsaurem Silberoxyd behandelt, hat Lassaigne 1) vorgeschlagen, dieses Silbersalz bei Analysen ansuwenden, wo man Chlorcalcium von salpetersaurem Kalk oder Chlormagnesium von salpetersaurer Talkerde zu scheiden hat. In Folge der Rigenschaft der hier erwähnten salpetersaurem Selze, dass sie etwas von dem phosphorsaurem Silberoxyd auflösen, bleibt jedoch immer etwas von diesem Salz in der Flüssigkeit aufgelöst. Lassaigne wendet das phosphorsaure Silberoxyd ferner auch an, um Chlornatrium vollkommen von Zucker zu trennen. Nach dem Absiltriren des ungelösten Chlorsilbers und Verdunsten der Flüssigkeit bis zur Trockne behandelt er den Rückstand mit Alkohol, welcher das phosphorsaure Natron ungelöst zurücklässt, während der Zucker davon aufgelöst wird.

Ohne genauer die angestellten Versuche zu be- Gasanalysen. schreiben, gibt Doyère 2) an, bei Gas-Analysen zu felgenden Resultaten gekommen zu seyn: 1. Eine Lösung von Kupferchlorür in Ammoniak scheint das alleinige sichere Absorptionsmittel für Sauerstoffgas zu seyn, nur muss das Gas mehrere Male mit dieser Lösung geschüttelt werden. 2. Eine lange fortgesetzte Behandlung eines Gases mit dem Absorptionsmittel

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX; 183.

<sup>2)</sup> Daselbst, 600.

dient zu nichts. 3. Ungeachtet 1 Volum Sauerstoffgas und 2 Volumen Wasserstoffgas bei der Verpuffung stets völlig verschwinden und Wasser bilden, so ist dieses doch nicht der Fall mit dem Gas, welches durch elektrische Zersetzung des Wassers erhalten wird, weil dabei immer 0,3 bis 0,5 Proc. von einem unverbrannten Gas tibrig bleiben, welches Wasserstoffgas und Stickgas enthält in dem Verhältnisse, wie 2:1. 4. Wenn ein Knallgas-Gemenge in einem anderen Gas vollkommen verbrennen soll, so ist es erforderlich, dass seine Quantität nicht weniger als 20 Theile auf 100 Theile Sauerstoffgas, oder 30 bis 35 Theile auf 100 Theile Stickgas und 45 bis 50 Theile auf 100 Theile Wasserstoffgas beträgt; inzwischen variiren diese Verhältnisse nach der Stärke des Funkens, so wie sie auch von dem Druck abhängig sind, unter welchem die Verpuffung stattfindet, wiewohl die wechselseitige Ordnung zwischen den Gasen gleich bleibt.

Chemische Apparate.

Bloch 1:) und Summers 2) haben Apparate beschrieben, um damit Niederschläge auf einem Filtrum auszuwaschen. E. Kopp 3) hat einen Destillations-Apparat beschrieben, in welchem man die in Aether, Alkohol und Wasser löslichen Theile aus einem Körper ausziehen kann, ohne dass dabei grössere Quantitäten von den Lösungsmitteln erforderlich werden. Schenkel und Rieckher 4) haben einen, wie sie ihn nennen, verbesserten Marsh'schen Apparat beschrieben.

<sup>1)</sup> Apri. de Ch. et de Phys. XXVI, 126.

<sup>2)</sup> Phil. Magaz. XXXV, 232.

<sup>3)</sup> Revue scientif. XXXIV, 305.

<sup>4)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. KIK, 257.

## Pflanzenchemis.

Lassaigne 1) hat mit einigen Versuchen zu er- Einwirkung forschen gesucht, ob eine in Kohlensäure-haltigem des phosphorsauren Kalks Wasser gemachte Lösung von Knochen vortheilhaftauf die Vegenuf die Vegetation einwirkt und ob sich beide Theile tation.

Die Versuche wurden mit anderen, bei denen er die Planzen nur mit Kohlensäure-haltigem Wasser begoss, vergleichend ausgeführt. Dabei ist er zu dem Resultat gekommen, dass die Vegetation in dem ersteren Falle weit mehr begünstigt wird, als in dem letzteren, und dass Phosphorsäure und Kalk in der Asche der Pflanzen wieder gefünden werden.

Bekanntlich hat Bischof<sup>2</sup>) in einer früheren Ab-Kali und Nahandlung die Resultate mitgetheilt, welche er bei seinen analytischen Untersuchungen über den Gehalt an
Natron in der Asche von Hölzern bekommen hatte,
je nachdem diese auf verschiedenen geognostischen
Formationen gewachsen waren, und er war dabei zu
folgenden Schlüssen gekommen: 1) die Quantität von
Natronsalzen, welche mit Wasser aus der Asche von

<sup>3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 346.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVII, 139. Stanbergs Jahres-Bericht. III.

Eichen- und Buchenrinde ausgezogen werden kann, ist fast unbestimmbar, auf welchem Boden der Baum auch gewachsen seyn mag; 2) Salzsäure zieht dagegen eine bedeutende Quantität von Natron aus der Asche, wiewohl es doch nur einige wenige Procente von dem ganzen Alkaligehalt ausmacht; 3) die relativen Quantitäten von Kali und Natron in der Asche stehen in keinen Verhältnissen zu den Quantitäten derselben in der Erde, auf welcher der Baum ge-Diese Untersuchungen hat er 1) nun weiter ausgedehnt und durch dieselben gezeigt, dass das Kali in den Pflanzen nicht durch Natron ersetzt werden kann, dass der Kaligehalt 75 bis 95 Procent von dem ganzen Alkali-Gehalt beträgt, und dass, selbst in Seegewächsen, wo das sie umgebende Medium mehr denn 20 Mal so viel Natron als Kali enthält, das Kali doch in weit grösserer Menge aufgenommen wird als das Natron. Inzwischen erkennt Bischof an, dass in diesen Beziehungen doch moch genauere Untersuchungen angestellt werden müssten, um zu erforschen, wie das Verhältniss zwischen Kali und Natron in den verschiedenen Organen der Panzen und ausserdem in den verschiedenen Entwickelungsperioden beschaffen ist.

Versuche über Magnus<sup>2</sup>) hat einen Bericht über die Versuche die Erschöpfung des Bodens. conomie-Collegiums in der Absicht angestellt wordens sind, um zu erforschen, in welchen Quantitäten gewisse unorganische Bestandtheile in einer Erde enthalten seyn müssen, wenn gewisse Pflanzen derauf fortkommen sollen. Der Plan, nach welchem diese Versuche ausgeführt worden sind, war folgender:

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVII, 208.

<sup>1)</sup> Deselbst, XLVIII, 447.

Zur Untersuchung wurde die ohere und eigentlich fruchtbare Erde an 10---15 verschiedenen Stellen mit einem Spaten ausgegraben, alle Portionen mit einander vermischt und dann von drei Chemikern auf die Weise der Analyse unterworfen, dass jeder derselben für sich bestimmte 1) die organischen Stoffe darin; 2) die in verdünater Salzsäure löslichen Bestandtheile derselben, weil man dadurch Kenntniss von den Körpern zu erhalten hoffte, welche sich verzugsweise in Kohlensäure-haltigem Natron-Wasser lösen, und 3) die in der Säure unlöslichen Bestandtheile analysirte. Um zufällige Neben-Einflüsse zu vermeiden, wurde eine solche Erde von 14 Haupt-Provinzen Preussens analysirt. Darauf wurde diese Erde mit Hornvieh-Mist gedüngt, mit Erbsen oder Raps behaut, und sowohl die Samen als auch die Stengel dieser Pflanzen ebenfalls von mehreren Chemikern untersucht. Diese Versuche sollen mehrere Jahre lang fortgesetzt werden, um zu erfahren, wie sich die Erde und der Ertrag davon in der Zukunst verhält, indem die erstere während der folgenden Versuche nicht weiter mehr gedüngt werden soll.

Plans einlassen, so wie auch nicht die Einzelheiten dieser Untersuchungen, welche bedeutende Abweichungen in den analytischen Resultaten gegeben haben, speciell aufnehmen. Ich habe nur geglaubt das Erscheinen dieser Abhandlung anzeigen zu müssen, damit Andere eine genauere Kenntniss davon nehmen und sich dadurch überzeugen können, welche Schwierigkeiten noch zu überwinden sind, bewor die Wissenschaft in den Stand gesetzt ist, dereinst die hauptsächlichsten Materialien zur Aufstellung einer genaueren Ackerbau-Statik darzubieten, und bevor

man solche Folgerungen machen kann, von denen man gegenwärtig nur die Hoffnung hegt, dass sie in Zukunft als entschiedene Wahrheiten aufgestellt werden können.

Pflanzensäuren. Ameisensäure.

Cloez 1) hat folgende vortheilhafte Vorschrift zur Bereitung von Ameisensäure mitgetheilt:

500 Grammen Stärke werden mit 1000 Grammen fein zerriebenem Braunstein vermischt, in ein Destillationsgefäss, dessen innerer Raum 30 Liter umfasst, geschüttet und dann mit 1 Liter Wasser zu einem Teig angerührt. Darauf setzt man ein Gemisch von 2 Kilogrammen Schwefelsäure und 3 Liter Wasser hinzu und erhitzt bis zu + 100°. Wenn dann 1 Liter Flüssigkeit überdestillirt ist, setzt man wieder 1 Liter Wasser zu, und destillirt, bis von Neuem 1 Liter übergegangen ist. Dieselbe Operation wird nun noch so viele Male wiederholt, als das Destillat noch dem Geruch nach Ameisensäure besitzt. diese Weise hat Cloez 15 Liter Destillat erhalten, womit er 483 Grammen kohlensaures Natron sättigen konnte. Dadurch dass man das Wasser allmälig zusetzt, wird die Bildung von schwefliger Säure verhindert.

Nachdem Will durch mikrochemische und mikroscopische Versuche dargelegt hatte, dass die Flüssigkeit, welche in den Haaren der Bombyx processionen enthalten ist und welche die bekannte Entzündung auf der Haut herverbringt, so wie auch dass die Feuchtigkeit, welche in den Giftorganen einiger Insecten vorkommt, nur von Ameisensäure ausgemecht wird, und nachdem Lucas gefunden hatte, dass der Saft in den Brennnesseln (Urtica dioica und U. urens)

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVII, 295.

sauer reagirt, hat nun Gorup-Besanez 1) durch vollständigere Versuche dargelegt, dass die in den Brennnesseln vorhandene Säure ebenfalls nur Ameisensaure ist.

Gährung von

apfelsaurer

Kalkerde.

Im vorigen Jahresberichte, S. 459, wurden Pi-Bernsteinsäure. ria's schöne Beobachtungen über das Verhältnissgebildet durch des Asparazins zur Aepfelsäure mitgetheilt. Dessaigne<sup>2</sup>) hat jetzt gezeigt, dass wenn man unreinen äpfelsauren Kalk mit Wasser anrührt und dann einige Monate lang dem Zutritt der Lust in einem lose bedeckten Gefässe aussetzt, sich ein schleimiger Körper bildet, während kohlensaurer Kalk abgesetzt wird, zugleich mit einigen in Wasser unlöslichen prismatischen Krystallen, worin, zufolge der Reactions-Verhältnisse und einer vollständigen Elementar-Analyse, Bernsteinsäure enthalten ist. Die Bildung der Bernsteinsäure auf diese Weise geschieht nach Dessaigne am schnellsten in einer Temperatur von + 30° bis 350 C.

Liebig<sup>5</sup>) hat darauf dieses Verhalten genauer studirt und dargelegt, dass wenn man 1 Theil äpfelsauren Kalk mit 5 - 6 Theilen Wasser vermischt, vom Volum des Gemisches gewöhnlicher Hese hinzusetzt und das Gemisch an einen warmen Ort stellt, sich eine reichliche Menge von einem Gas entwickelt, welches Kohlensäure ist. Am Ende der Operation verliert das Gemisch seine schleimige Beschaffenheit, während sich Krystalle von bernsteinsaurem und kohlensaurem Kalk absetzen und essigsaurer Kalk in der Lösung bleibt. Anstatt der Hefe kann

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVIII, 191.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 253.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 104.

man faulendes Fibrin oder Käse anwenden. Liebig giebt an, dass die Gährung am besten stattsindet, wenn man 3 Pfund rohen 2 bis 3 Mal ausgewaschenen äpfelsauren Kalk, wie er aus dem aus Vogelbeeren ausgepressten Sast erhalten wird, mit 10 Pfund Wasser vermischt, 4 Unzen faulenden Käse mit Wasser zerrührt und hinzusetzt, und die Mischung einer Temperatur von + 40° aussetzt. Nach 5 bis 6 Tagen (aber nach längerer Zeit, wenn die Temperatur niedriger war) wird das Ungelöste einige Male auf einem Filtrum mit kaltem Wasser ausgewaschen, dann so lange mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, als noch Kohlensäure unter Aufbrausen weggeht, und nun ein gleiches Gewicht verdünnter Schwefelsäure hinzugefügt, das Gemisch erwärmt, der gebildete Gyps abfiltrirt und nachgewaschen, und die Lösung, welche jetzt Bernsteinsäure und saure bernsteinsaure Kalkerde enthält, bis zur anfangenden Krystallisation verdunstet, worauf man mehr Schwefelsäure zusetzt, um den Rest des Kalks auszufällen. Nachdem dieser wieder absiltrirt worden ist, erhält man aus der Flüssigkeit durch weiteres Verdunsten eine braungefärbte Bernsteinsäure, welche durch Umkrystallisirungen und durch Behandeln mit Beinschwarz rein und weiss erhalten wird. Aus 3 Pfund äpfelsaurem Kalk hat er auf diese Weise 15 bis 16 Unzen reine Bernsteinsäure bekommen. Dabei wird jedoch zuweilen auch Buttersäure gebildet.

Liebig giebt in dieser Abhandlung an, dass sich bei der Gährung zuweilen auch Wasserstoffgas entwickele, und in einer zweiten Abhandlung darüber 1) giebt er dieses auf eine bestimmtere Weise an, so

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 363.

wie auch dass dann immer weniger Essigsäure zugleich gebildet werde. Findet die Entwicklung von Wasserstoffgas statt, so bildet sich Buttersäure und gleichzeitig mit dieser ein flüchtiges Product, ein Fermentoleum, welches farblos ist, sich leicht in Wasser auflöst, angenehm nach Aepfeln riecht, und welches sich aus seiner Lösung in Wasser durch Chlorcalcium und durch kohlensaures Kah abscheidet. Die Bildung dieser verschiedenen Producte, welche sämmtlich analysirt worden sind, erklärt Liebig durch folgende Darstellungen:

$$6C^{4}H^{2}O^{4} + 3\dot{H} = 4(\dot{H} + C^{4}H^{2}O^{5}) + 4\ddot{C} + C^{4}H^{5}O^{5}$$
Appfelsäure
$$4C^{4}H^{2}O^{4} + 4\dot{H} = (\dot{H} + C^{8}H^{7}O^{5}) + 8\ddot{C} + 4H$$
Buttersäure.

 $3(H + C^4H^2O^5) = (H + C^8H^7O^5) + 4C + H$ Bernsteinsäurehydrat Buttersäurehydrat,

Vorwerk 1) giebt an, dass die kohlige Masse, Bernsteinsäure welche bei der Aetherbildung aus Schwefelsäure und bei der Aetherbereitung. Alkohol in der Retorte zurückbleibt, dem grösseren Theil nach ein Harz ist, welches sich in Alkohol und in Aether auflöst, und welches beim Erhitzen in einem verschlossenen Gefässe ein Destillat liefert, welches Bernsteinsäure und ausserdem ein Oel enthält, welches dem Bernsteinöl ähnlich ist. Quantitative Versuche sind nicht angestellt worden, und die Beobachtung scheint auch von Anderen controlirt werden zu müssen.

Das Succinimid oder, wie es richtiger genannt Succinimid. werden muss, das Bisuccinimid ist von Laurent und Bisuccinimid. Gerhardt<sup>2</sup>) zum Gegenstande von Untersuchungen

<sup>1)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. XIX, 265.

<sup>2)</sup> Revue scientif. XXXIV, 108.

gemacht werden. Nach diesen Chemikern wird es am leichtesten nach Fehling's Vorschrift dargestellt, nämlich dadurch, dass man Bernsteinsäure mit Ammoniak sättigt, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet und den Rückstand der trocknen Destillation unterwirft. Es bildet sich dabei aus dem sauren bernsteinsauren Ammoniumoxyd dadurch, dass 4 Atome Wasser davon weggehen:

 $N\dot{H}^{4}C^{4}H^{2}O^{5} + \dot{H}C^{4}H^{2}O^{5} - 4\dot{H} = C^{8}H^{5}NO^{4}$ 

Das dabei erhaltene Product wird in wenig heissem Alkohol aufgelöst, aus welchem dann beim Erkalten das Bisuccinimid in schönen rhombischen Tafeln anschiesst, deren Grundform ein Prisma mit rhombischer Base ist. Die Krystalle enthalten 2 At. Wasser, welche jedoch beim Trocknen in der Luft davon weggehen, während sie undurchsichtig wer-In ihrem wasserhaltigen Zustande haben sie allerdings dieselbe elementare Zusammensetzung, wie die Succinaminsaure, und die Lösung derselben rothet auch schwach Lacmuspapier; aber da sie aus Kalilauge unverändert krystallisiren und kein Kali dabei in Verbindung tritt, so halten sie die in Rede stehende Verbindung als bestimmt verschieden von der Succinaminsäure. Fehling 1) hat jedoch gezeigt, dass das Bisuccinimid eine Verbindung mit Bleioxyd bilden kann, wiewohl die Zusammensetzung der gebildeten Verbindung noch sehr unsicher geblieben ist. Laurent und Gerhardt haben das Bisuccinimid mit Silberoxyd vereinigt dadurch, dass sie eine concentrirte warme Lösung davon in Alkohol mit einigen Tropfen Ammoniak vermischten, dann salpetersaures Silberoxyd hinzusetzten und erkalten liessen.

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXV, 451.

Die Silberoxyd-Verbindung, welche dann beim Erkalten in Nadeln anschiesst, ist wenig in kaltem aber leicht in warmem Wasser auflöslich und zwar in diesem leichter als in kaltem Alkohol. Aus Wasser krystallisirt sie in vierseitigen Prismen, welche eine pyramidale Zuspitzung haben. Von Ammoniak wird sie nach allen Verhältnissen aufgelöst. Kali entwickelt daraus Ammoniak in der Wärme aber nicht in der Zersetzt man die Silberoxyd - Verbindung Kälte. mit Chlorwasserstoffsäure, so bekommt man eine Lösung, worin Platinchlorid keinen Niederschlag bildet, sondern sie lässt beim Verdunsten Krystalle von unverändertem Bisuccinimid zurück. Beim Erhitzen in einer Röhre giebt die in Rede stehende Silberoxyd-Verbindung ein Oel, welches beim Erkalten krystallinisch erstarrt und welches einen scharfen Geruch besitzt. Beim raschen Erhitzen explodirt sie. Ihre Zusammensetzung, welche der Formel AgC8H4NO5 entspricht (indem die Analyse 23,0 Procent Kohlenstoff, 2,1 Procent Wasserstoff und 52,1 und 52,5 Procent Silber gab, während die Formel 23,3 Procent Kohlenstoff, 1,9 Procent Wasserstoff und 52,5 Procent Silber fordert) giebt Veranlassung zu der Vermuthung, dass die Formel des Bisuccinimids, wie sie bis jetzt angenommen worden ist, 1 Atom Wasser einschliesst, und dass ihr Ausdruck = C8H5NO+ nicht beibehalten bleiben kann, sondern in C8H4NO5 verändert werden muss, ohne Rücksicht auf die Art, nach welcher die Grundstoffe darin gruppirt sind.

Löst man das vorhin erwähnte Silbersalz in wenig Ammoniak auf und überlässt man die Lösung der freiwilligen Verdunstung, so erhält man einen Syrup, welcher allmälig zu einer Masse von recht-

winkligen Prismen erstarrt, und diese sind dann nach der Formel ÅgC\*H\*NO<sup>5</sup> + NH<sup>5</sup> zusammengesetzt, indem die Analyse 48,2 Procent Silber, 6,0 Procent Stickstoff und 7,0 Procent Ammoniak gab, während die Formel 48,5 Procent Silber, 6,2 Procent Stickstoff und 7,6 Procent Ammoniak verlangt.

Kocht man eine Lösung von Bisuccinimid-Silberoxyd längere Zeit unter Zusatz von einigem Tropfen Ammoniak, so bindet es die Elemente von Wasser und verwandelt sich dadurch in succinaminsaures Silberoxyd =  $NH^2-C^4H^2O^2 + \lambda gC^5H^2O^5$ , indem die Analyse des Products 21,7 Procent Kohlenstoff, 2,7 Procent Wasserstoff und 48,6 bis 48,0 Procent Silber gab, während die Rechnung 21,4 Procent Kohlenstoff, 2,7 Procent Wasserstoff und 48,2 Proc. Silber voraussetzt. Dieses Salz krystallisirt in kleinen geraden Prismen mit rhombischer Basis, ist in Wasser leichter löslich als das Bisuccinimid-Silberoxyd, und es explodirt nicht beim Erhitzen. Zersetzt man dieses Salz mit Chlorwasserstoffsäure, so giebt die filtrirte Flüssigkeit beim Verdunsten nur Krystalle von Bisuccinimid.

Borax - Wein - Gestützt auf einige von Custer und Staffel gestein. machte Bestimmungen hat Wackenroder 1) seine
Ansichten über die Zusammensetzung des BoraxWeinsteins vorgelegt. Löst man 1 Theil Borax und
3 Theile (kalkhaltigen) Weinstein in Wasser auf, so
setzt sich aus der dann concentrirten Lösung nach
einigen Wochen eine bedeutende Menge von einem
Pulver ab, welches sich bei der darüber ausgeführten
Analyse so zusammengesetzt herausstellte, dass es

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVIII, 4.

mit der Formel 10KTH + 2CaTH + KNaB²H¹¹º repräsentirt werden kamn, indem jedoch Wacken-roder dieser Formel nur in so fern eine Bedeutung zuerkennt, dass sie für den untersuchten speciellen Fall die procentische Zusammensetzung des Niederschlags repräsentirt. Dieser Niederschlag ist in kaltem Wasser unlöslich, aber vollkommen löslich in heissem Wasser.

Löst man 1 Theil Borax und 3 Theile reinen Weinstein in warmem Wasser und wird die Lösung durch Verdunsten concentrirt, so setzt sie innerhalb 8 Tagen cin Pulver ab, welches Weinstein ist, und dessen Gewicht nahe zu 1 von dem beträgt, welche ursprünglich angewandt wurde. Dagegen setzt sich ein solches Pulver nicht ab, wenn man 2 Theile Borax und 5 Theile Weinstein auflöst, die Lösung durch Verdunsten concentrirt und 9 Tage lang stehen lässt. Werden 15 Grammen Borax und 37 Grammen kalkhaltiger Weinstein in warmem Wasser aufgeöst und die Lösung verdunstet, so setzt sich eine Quantität von Ca<sup>2</sup>TH<sup>8</sup> daraus ab, dass sie 10 vom Gewicht des angewandten Weinsteins beträgt, und nach dem Abfiltriren desselben zeigte die Lösung doch noch einen Gehalt an Kalk.

Aus diesen Resultaten zieht nun Wackenroder den Schluss, dass der reine Borax-Weinstein durch die wechselseitige Reaction von 2 Atomen Borax und 5 Atomen Weinstein entstanden seyn müsse, und er nennt ihn daher Zweifünftel Borax-Weinstein. Löst man diese Salze in dem Atomverhältniss von 2NaB<sup>2</sup>H<sup>10</sup> und 5KT<sup>2</sup>H in Wasser auf, so erhält man durch das Verdunsten der Lösung, bis sich auf der Oberfläche derselben eine dicke Haut zu zeigen anfängt, eine

glasige Masse, deren Gewicht ehen so viel beträgt. wie das der angewandten Salze zusammen, und welche also die in beiden Salzen zusammen vorkommenden 25 Atome Wasser enthält. Lässt man die nun noch weiche Masse bei + 65° trocknen, so verliert sie bald die Hälfte von diesem Wasser, und setzt man dieses Trocknen fort, so verliert sie nicht bloss noch die andere Hälfte, also zusammen alle 25 Atome Wasser, sondern noch 2 bis 3 Atome Wasser mehr, und setzt man das Trocknen 8 — 14 Tage lang bei  $+50-70^{\circ}$  fort, so gehen bis zu 33 Atomen, d. h. 8 Atome Wasser mehr weg, als die ursprünglich angewandten Salze zusammen enthalten. Darauf verliert die Masse nichts mehr an Gewicht. bildet nun eine opake Masse, welche beim Druck zu harzglänzenden und unkrystallinischen Stücken zer-Der so getrocknete Borax-Weinstein nimmt zwar aus der Lust allmälig wieder 4 — 6 Atome Wasser auf, aber er zerfliesst nicht, wie dieses der Fall ist, wenn man die Lösung beider Salze so weit einkocht, dass der Rückstand sich pulverisiren lässt. Bei + 300° verliert der bei + 70° wohl ausgetrocknete Borax-Weinstein noch 1 Atom Wasser, und er scheint in einer noch höheren Temperatur wiederum noch 1 Atom Wasser abzugeben.

Die Elemente in dem so bei + 70° getrockneten Borax - Weinstein, welcher also 33 Atome Wasser verloren hat, entsprechen nach Wackenroder folgenden Atomverhältnissen: K<sup>5</sup>, Na<sup>2</sup>, B<sup>+</sup>, aT<sup>+</sup> und T, worin aT eine anomale Weinsäure repräsentirt, welche Wackenroder als nach der Formel C<sup>8</sup>H<sup>2</sup>O<sup>8</sup> zusammengesetzt betrachtet, und T die gewöhnliche Weinsäure ausdrückt, deren Constitution aber von

Wackenroder auch nicht so angenommen wird, wie wir sie bisher ansahen, sondern er betrachtet sie = C\*H\*O\*O. Nach diesen Voraussetzungen stellt Wackenroder für den getrockneten Borax-Weinstein die Formel 4KaT + KNa\*B + BT auf. Im Uebrigen muss ich bemerken, dass Wackenroder es für wahrscheinlich hält, dass die Weinsäure selbst nichts anderes sey als aT, und dass sie in ihrem krystallisirten Zustande der Formel 2Aq + 2H + aT entsprechend zusammen gesetzt sey, worin 2H in Gestalt von Umbildungswasser enthalten sind.

Diese Ansicht sowohl von der Natur der Weinsaure als auch von der Zusammensetzung des Borax-Weinsteins kann ich nicht für die richtige halten. Aber eine von Einwürfen freie Theorie darüber kann wohl schwerlich eher aufgestellt werden, als bis das Verhalten der Weinsäure für sich und ih ihren Salzen in erhöhter Temperatur genauer erforscht worden seyn wird, und bis wesentliche Beiträge zu den Resultaten geliesert worden sind, welche einerseits Fremy und anderseits Laurent und Gerhardt vorgelegt haben, und welche sehr von einander abweichen. Erst nachdem eine solche Vorarbeit gemacht worden ist, und nachdem man ausserdem quantitative Reactions-Prüfungen mit dem bei + 70° getrockneten Borax-Weinstein angestellt hat, kann die Zusammensetzungsformel einigermaassen erklärt weriden, wiewohl es wahrscheinlich erscheint, dass er noch bei dieser Temperatur Elemente zurückhält, welche als Wasser durch stärkeres Trocknen ausgetrieben werden können. Wollte man sich schon jetzt in weitläufige Speculationen einlassen und Hypothesen über die Zusammensetzungsformel aufstellen, so

würde das wahrscheinlich eine vergebliche Arbeit seyn.

Traubensäure.

Kestner<sup>1</sup>), der Entdecker der Tranbensäure, hat über diese Säure mitgetheilt, dass er sie in den Jahren 1822 bis 1824 dadurch erhalten habe, dass der Weinstein mit kohlensaurem Kalk gesättigt, dann Chlorcalcium hinzugesetzt, der gebildete weinsaure Kalk durch Schwefelsäure im grossen Ueberschuss zersetzt, die erhaltene Lösung durch hineingeleitetes Chlorgas entfärbt und über freiem Feuer verdunstet worden wäre, wo dann, besonders im Winter, die Krystalle sowohl von Weinsäure als auch von Trauben säure mit einander gemengt angeschossen und nach dem Anslesen gereinigt worden seyen. Da nun aber seit jener Zeit der Weinstein mit kaustischem Kalk gesättigt, die Schweselsäure zur Zersetzung nicht im Ueberschuss angewandt und zur Entfärbung kein Chlor mehr gebraucht werde, so habe er keine Traubensäure wieder erhalten, selbst nicht, als er versucht babe, Schwefelsäure im Ueberschuss anzuwenden und längere Zeit zu kochen, oder Chlor zur Entfärbung anzuwenden.

White<sup>2</sup>), ein Weinsäure-Fabrikant in Glasgew, hat jedoch nachher angegeben, dass er die Traubensäure ebenfalls in seiner Fabrik erhalten, dass er aber den Weinstein von Neapel, Sicilien und Oporto dazu angewandt habe. Als Kestner diese Nachricht bekam, erinnerte er sich, dass er in den Jahren 1822 — 1834 ehenfalls Weinstein aus Italien angewandt hatte.

Elektrolyse der Die schönen Untersuchungen über die Elektrolyse Essigsäure.

<sup>1)</sup> Compt. read. XXIX, 526.

<sup>2)</sup> Daselbst, p. 557.

organischer Verbindungen, welche vor mehreren Jahren von Kolbe begonnen wurden, hat derselbe 4 fortgesetzt, indem er die Verhältnisse genauer studirte und jetzt mittheilt, welche mit der Valeriansäure und Essigsäure stattfinden, und worüber in einem der vorhergehenden Jahresberichte<sup>2</sup>) schon Einiges mitgetheilt worden ist. Er beginnt seine Abhandlung mit einer genaueren Beschreibung des Apparats, dessen er sich zu den Versuchen bediente, und der Vorsichtsregeln und mannichfachen Verhältnisse, weiche beachtet werden müssen, um zu entscheidenden Resultaten zu gelangen, und um die aufgestellten Schlüsse auf eine solche Weise controliren za können, dass man ein völliges Vertrauen dazu haben kann. Ich will hier zuerst über die Elektrolyse der Essigsaure berichten, und an ihrem Ort und im Zusammenhang mit anderen Beobachtungen die Valerinnsäure behandeln.

Bei der Elektrolyse der Essigsäure, welche bei 0° stattfindet, muss man eine höchst concentrirte Lösung von reinem essigsaurem Kali anwenden. Ist dieses Salz mit Chlorkalium verunreinigt, so bildet sich Chlormethyl, und enthält es Schwefelkalium, so entsteht eine übelriechende Schwefelverbindung. Bei der Zersetzung des reinen Kalisalzes entstehen nur gasförmige Producte, welche von Kohlensäure, Wasserstofigas, einer luftfreien brennbaren Gasart und einem ätherartig riechenden Gas ausgemacht werden, welches vollständig von Schwefelsäure absorbirt wird. Nachdem das entwickelte Gas dadurch, dass es durch kaustisches Kali und dann durch Schwefelsäure ge-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 257.

<sup>2)</sup> Jahresb. XXIX, 233.

leitet wurde, von Kohlensäure und dem riechenden Gas befreit worden war, wurden durch 2 Analysen darin gefunden:

	1	b	
Sauerstoff	3,0	<b>3,0</b> .	Volum-Procente
Wasserstoff	<b>66,0</b> .	66,0	••••
Methyl .	28,8	27,8	
Methyloxyd	2,2	2,6,	-

und bei einem dritten Versuche, zu welchem es nicht mit Schwefelsäure gereinigt worden war:

Sauerstoff 0,7		Volum-Procente	
Wasserstoff	63,8		
Methyl	32,6		
Methyloxyd	2,1		
Essigsaures Methy	loxyd 0,8	. —	

Durch eine poröse Scheidewand wurde die Lösung des essigsauren Kali's abgesperrt und in Folge dessen die Gase aufgefangen und dann untersucht, welche sich von jedem Pole entwickelten, wobei es sich zeigte, dass der negative Pol nur Wasserstoffgas entwickelte, und dass, nachdem die Kohlensäure von kaustischem Kali absorbirt worden war, das von dem positiven Pole entwickelte Gas hauptsächlich Methylgas war mit einer geringen Menge von Methyloxyd. Das so erhaltene Methylgas wurde genau untersucht, und in Betreff seiner Eigenschaften mit dem übereinstimmend gefunden, welches durch Zersetzung des Cyanmethyls mit Kalium gebildet wird. Da die geringen Einmengungen von Methyloxyd und essigsaurem Methyloxyd nur secundäre Bildungen bei der Elektrolyse. der Essigsäure zu seyn scheinen, entstanden dadurch, dass ein Theil des Methyls an dem positiven Pole zu Methylexyd oxydirt wurde, während sich eine entsprechende Quantität von Wasserstoffgas von dem negativen Pole entwickelte, so wie auch dadurch, dass ein wenig frei gewordene Essigsäure sich in Statu nascenti mit dem Methyloxyd vereinigte, während ein wenig Kali an dem negativen Pole frei wurde, so scheint die hier beobachtete Zersetzung der Essigsäure, als einer mit Methyl gepaarten Oxalsäure betrachtet, auf folgende Weise erklärt werden zu müssen:

 $\dot{H} + C^{9}H^{5}\ddot{C} = H + C^{2}H^{5} + 2\ddot{C}$ 

Zufolge dieser Erklärung mussten die entwickelten gasförmigen Producte gleichen Volumen Wasserstoffgas und Methylgas entsprechen; aber da der Versuch gezeigt hat, dass sich fast die doppelte Quantität Wasserstoffgas entwickelt hatte, ohne dass eine entsprechende Menge von Sauerstoffgas frei wurde, so scheint man daraus schliessen zu können, dass bei der Elektrolyse gleichzeitig eine Zersetzung des Wassers stattfindet und dass der dadurch frei gemachte Sauerstoff, dessen Quantität weit grösser sein muss, als der geringen Quantität von gebildetem Methyloxyd entspricht, gleichzeitig auf einen Theil des frei gewordenen Methyls in der Art oxydirend gewirkt hat, dass daraus Kohlensäure und Wasser entstanden sind. Da, wenn dieses der Fall ist, die gobildete Quantität von Kohlensäure weit grösser sein müsste, als aus der vorhin angenommenen Zersetungs-Theorie folgen würde, so glaubte Kolbe dieses Verhältniss bestimmen zu müssen, und als er nun einen Versuch darüber anstellte, fand er auch, dass sich gegen 21,96 Volumen Methylgas 51,31 Volum Kohlensäuregas entwickelt hatten, was 1 Volum Methylgas auf 21 Volum Kohlensäuregas entspricht, während die aufgestellte Theorie auf 1 Volum Methylgas nur 2 Volumen Kohlensäuregas voraussetzt.

Milchsäure durch Chlor.

Zersetzung der Städeler¹) hat einige Beobachtungen über die Verwandlungs-Producte der Milchsäure mitgetheilt, welche gebildet werden, wenn Chlor im Abscheidungs-Momente darauf einwirkt. Vermischt man 1 Theil milcheaures Bisenoxydul mit 4 Theilen Braunstein und Kochsalz und mit 4 Theilen Schweselsäure, und destillirt man das Gemisch mit der tloppelten Gewichtsmenge Wasser, so bildet sich hamptsächlich Aldehyd. Destillirt man 1 Theil milchsaures Bisenoxydul mit 10 Theilen Braunstein und Kochsalz, 10 Theilen Schwefelsäure und 12 - 14 Theilen Wasser, so findet die wechselseitige Einwirkung sehr ruhig statt, und im Anfang der Destillation entwickelt sich nur Aldehyd, aber am Ende derselben bildet sich auch noch ein anderer Körper, welcher nach der Reinigung über Chlorcalcium dem grössten Theil nach Chloral ist, welches, wenn man es über Schweselsäure rectisicirt, diese schwarz färbt, während das reine Chloral übergeht. Das Product, welches die Schwefelsäure schwärzt, scheint ein intermediäres zu sein, weil man davon um so weniger bekommt, je mehr Chlor auf die Milchsäure einwirkt.

Destillations-Milchsäure.

Engelhardt<sup>2</sup>) hat die Destillationsproducte der Producte der Milchsäure und des milchsauren Kupferoxyds untersucht. Erhitzt man concentrirte Milchsäure in einer Retorte bis zu + 130 - 140°, so geht, wiewohl langsam eine saure und etwas brenzlich riechende Flüssigkeit über, welche verdünnte Milchsäure ist. man die Destillation bei dieser Temperatur fort, so bleibt in der Retorte zuletzt eine braungelbe Masse zurück, welche bei + 100° schmilzt, sich in abso-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 333.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 241.

lutem und in verdünntem Alkohol auflöst, und welche die bereits bekannte wasserfreie Milchsäure ist. Diese wasserfreie Milchsäure bildet sieh rascher, wenn man die Destillation bei + 180 - 2000 ausführt, und besonders wenn man einen festen eckigen Körper, z.B. einen Platindvaht in die Retorte legt. Die wasserfreie Milchsture kann ohne Zersetzung bis zu 4 2400 erhitzt werden, aber bei + 250° fängt sie an sich zu zersetzen und diese Zersetzung ist bei - 2600 in vollem Gange; dabei geht Kohlenoxydgas mit einer Einmengung von 3 - 4 Procent Kohlensäure weg; aber durchaus kein Kohlenwauserstoff. In der stark abgekühlten Vorlage sammelt sich eine gelbliche Flüssigkeit an, aus welcher sich nach einer gewissen Zeit Krystalle absetzen, und welche zuweilen selbst zu einem Krystallbrei erstarrt, während 1 - 2 Proc. einer glänzenden Kohle in der Retorte zurückbleibt. Das Destillationsproduct in der Vorlage wird ausgemacht: 1) von Aldehyd, welches beim Erhitzen der Krystallmasse bis zu + 100° erhalten wird, indem man es dabei in Ammoniak einströmen lässt, aus dem sich dann Aldehyd-Ammoniak absetzt. 2) Von Lactid, welches rein erhalten wird, wenn man die nach dem Erhitzen bleibende braune Masse aus einem Filtrum mit kaltem absoluten Alkohol auswäscht, dann in möglichst wenigem warmen Alkohol auflöst und krystallisiren lässt. Das Lactid sintert bei + 120° zusammen, lässt sich in dieser Temperatur wiewohl schwierig sublimiren, schmilzt in noch höherer Temperatur und sublimirt rascher, und gibt bei + 250° dieselben Zersetzungsproducte wie die wasserfreie Milchsäure. Die Temperaturen für die Bildung und Zersetzung des Lactids liegen einander so nahe, dass Engelhardt vermuthet, dass Aldehyd und die anderen Zersetzungsproducte auf Kosten des Lactids gebildet worden seien. Die Formel des Lactids = C<sup>6</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup> ist durch Analyse des im luftleeren Räume getrock-Citraconsäure. neten Praeparats bestätigt worden. 3) Von Citraconsäure, welche erhalten wird, wenn man das Filtrat destillirt und das bei + 220° übergegangene Liquidum mit kohlensaurem Baryt süttigt, webei sich das in Spiritus unlösliche Salz krystallinisch niederschlägt, worauf man es durch Umkrystallisiren mit siedenden Wasser reinigt. Das bei + 100° getrocknete Barytsalz wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet 22,61	
C <sup>5</sup>	22,57 22,80		
$\mathbf{H}_{\delta}$	1,81	1,93	1,51
05	18,15	17,40	18,09
Ва ·	57,47	57,87	· <b>57,79</b>

Aber da Engelhardt bei 4 Versuchen fand, dass das frisch bereitete Salz 14,82, 14,49, 14,98 und 14,29 Procent Wasser verlor, als er es bei + 100° trocknete, ohne dass es seinen Glanz verlor, ein Resultat, welches mit der Formel 2BaC<sup>5</sup>H<sup>2</sup>O<sup>5</sup> + 5H übereinstimmt, die einen Wassergehalt vom 14,63 Proc. voraussetzt, so hält er es für am richtigsten, dass man die Citraconsäure als eine zweibasische Säure betrachtet und ihr Barytsalz mit der Formel Ba<sup>2</sup>C<sup>10</sup>H<sup>4</sup>O<sup>6</sup> + 5H ausdrückt. 4) Von wasserhaltiger Milchsäure, welche dadurch erhalten wird, dass man ein Kalk – oder Zinksalz daraus darstellt.

Lacton und Aceton, welche nach Pelouze unter den Destillationsproducten vorkommen sollten, suchte Engelhardt vergebens. Dagegen ist von Pelouze der Aldehyd nicht unter den Destillationsproducten angegeben worden.

Bei einem Versuche wurden 19,5 Grammen wasserfreier Milchsäure 8 Stunden lang bei + 260° erhitzt, und Engelhardt bekam daraus 12,2 Procent Aldehyd, 14,9 Procent Lactid und 1 Procent Kohle. --Geschieht das Erhitzen in höherer Temperatur, z. B. bei + 300°, so erhält man weniger Lactid und Milchsaure, aber dagegen mehr Aldehyd. Nach diesen Resultaten erklärt Engelhardt den Process der Zersetzung der Milchsäure als darin bestehend, dass diese Säure zunächst unter Verlust von Wasser in Lactid übergeht, und dass dieses dann weiter in 2 Atome Kohlenoxyd und 1 Atom Aldehyd zerfällt, denn  $C^6H^4O^4 = 2\ddot{C} + C^4H^4O^2$ . Die Bildung von Kohlensäure und Citraconsäure deuten allerdings auf einen anderen ausserdem noch gebildeten Körper hin, aber es glückte Engelhardt nicht, denselben aufzufinden.

milchsaures Kupferoxyd fängt bei 200 bis 210° an sich zu zersetzen, wobei auf Kosten des Sauerstoffs im Kupferoxyd gebildete Kohlensäure und wasserhaltige Milchsäure, deren Wassergehalt wahrscheinlich von etwas Krystallwasser im Kupfersalz herrührt, entwickelt werden. In der Retorte bleibt metallisches Kupfer und wasserfreie Milchsäure zurück. Die Gasentwickelung, welche dabei bald aufhört, tritt von Neuem bei + 250° bis 260° auf, und Engelhardt glaubt, dass Aldehyd am besten durch Destillation eines milchsauren Salzes mit schwacher Basis dargestellt werden könne, indem die Verbindungen mit Milchsäure mit stärkeren Basen andere Producte liefern.

Gorup-Besanez<sup>1</sup>) hat in den Früchten von Buttersäure. Sapindus Saponaria Buttersäure gefunden.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 369.

Valeriansäure.

Salvetat 1) hat angegeben, dass sich die Valeriansaure, deren Bildung unter mehreren verschiedenen Umständen bereits bekannt ist, auch einmal - bei der Behandlung des Sastors gebildet habe, dass aber die Umstände, unter denen sie hier erzeugt worden war, nicht sicher hätten erkannt werden können. Er suchte dann diese Säure aus dem Farbstoff des Saflors, dem Carthamin, darzustellen, was aber nicht gelang. Bei dieser Gelegenheit glaube ich hinsufügen zu müssen, dass Salvetat auch mehrere Sorten von Sasior analysirt hat, wobei sich die Zusammensetzung derselben sehr verschieden herausstellte.

Electrolyse der

Kolbe<sup>2</sup>) hat die Valeriansäure demselben zer-Valeriansäure. setzenden Einfluss unterworfen, welcher bereits bei der Essigsäure erwähnt worden ist. Diese Elektrolyse der Valeriansäure geschah am besten dadurch, dass reines valeriansaures Kali in concentrirter Lösung dem Zersetzungsprocess bei 0° ausgesetzt wurde. In höherer Temperatur werden andere Producte gebildet, und noch andere Producte entstehen, wenn das Salz mit Chlorkalium oder anderen Körpern verunreinigt ist. Dabei entwickelte sich an dem negativen Pole nur Wasserstoffgas, während von dem positiven Pole, um welchen sich auch eine ätherartige Flüssigkeit ansammelte, Kohleusäuregas und eine andere riechende brennbare Gasart entwickelt wurden.

Valyl.

Durch vorläufige Versuche, besonders mit Kalilauge hat Kolbe gezeigt, dass das abgeschiedene Oel etwas von dem riechenden Gas mechanisch aufgelöst hatte, im Uebrigen aber aus zwei Körpern

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 337.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem, und Pharm. LXIX, 257.

bestand, von denen der eine ein Kohlenwasserstoff ist, welcher aus nachher anzuführenden Gründen Valyl genannt worden ist, und der andere wahrscheinlich valeriansaures Valyloxyd ist. Wird daher das rohe Oel mit einer Lösung von Kali in Alkohol gekocht, so geht zuerst das Gas weg, dann wird das valeriansaure Valyloxyd, welches wie ein Oel auf den Boden des Gefässes liegt, zersetzt, und wenn hierauf die Alkoholiösung mit vielem Wasser verdünnt wird, so scheidet sich an der Obersläche ein ätherisches Oel ab. Dieses letztere Oel, welches nach dem Trocknen mit Chlorcalcium und Rectificiren bei + 1080 siedet, ist das Valyl, welches durch eine neue Rectification, bei der man nur 2 von dem zuerst Uebergehenden ausfängt, gereinigt wird. Dieser Körpet ist eine farblose, klare, angenehm riechende Flüssigkeit, welche etwas brennend schmeckt und sich nach allen Verhältnissen in Alkohol und in Aether auflöst, während sie in Wasser unlöslich ist. Sie siedet bei + 108°, verbrennt mit leuchtender Flamme, löst etwas Chlorcalcium auf, und hat nach Versuchen 0,694 specif. Gewicht bei + 180, und ihr Gas wiegt ebenfalls nach Versuchen 4,053. Sie wurden zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	nden.	Berechnet.	
C <sup>8</sup>	84,1	84,0	- 84,2	
<b>H</b> 9	15,9	15,8	15,9,	

was der Formel C<sup>8</sup>H<sup>9</sup> entspricht oder gerade dem Kohlenwasserstoff, welcher in Verbindung mit 1 Atom Oxalsäure die Valeriansäure bildet, und welcher in Folge dieser Verhältnisse Valgl genannt worden ist. Ohne sich in die Frage einzulassen, ob das Valgl das Radical von einem dem Methyl-, Aethyl- und Amyl-Verbindungen entsprechenden Alkohol ausmacht,

bemerkt Kolbe, dass das berechnete specif. Gewicht des Gases von diesem Körper, mit einer solchen Hypothese übereinstimme, weil, wenn 4 Volumen Kohlenstoffgas und 9 Volumen Wasserstoffgas sich zu 1 Volum condensirt hätten, das berechnete specif. Gewicht = 3,9387 werde, eine Zahl, welche wenig von der gefundenen abweiche. Das Valyl wird wenig von gewöhnlicher Salpetersäure und von einem Gemisch von saurem chronsaurem Kali mit Schwefelsäure angegriffen. Rascher wird es durch rauchende Salpetersäure oxydirt, besonders wenn man noch Schweselsäure hinzusetzt, und dabei scheinen dann Buttersäure oder vielmehr ein Gemisch von Buttersäure und Nitrobuttersäure gebildet zu werden. Chlor wirkt im Dunklen nicht auf Valyl ein, aber unter Mitwirkung von Licht geschieht dieses, und unter Abscheidung von Wasserstoff wird eine Flüssigkeit gebildet, welche durch noch mehr Chlor zähe und fast fest wird. Brom wirkt eben so darauf ein aber etwas schwächer. Das Valyl löst Jod ohne Zersetzung auf, aber mit Schwefel scheint es sich nicht zu vereinigen. Zersetzung der Valeriansaure in Valyl und Kohlensäure unter Entwickelung von Wasserstoffgas erklärt sich leicht auf folgende Weise:

H + (C8H9)C = C8H9 + 2C + H, und die Entstehung einer Sauerstoff-haltigen Einmischung in dem Valyl-haltigen Oel, welches durch die elektrolytische Zersetzung der Valeriansäure abgeschieden wird, lässt sich leicht dadurch erklären, dass sich an dem positiven Pole gleichzeitig auch ein wenig Valyloxyd bildet und mit da frei gemachter Valeriansäure vereinigt. Das auf diese Weise gebildete valeriansaure Valyloxyd veranlasst nachher bei der Reinigung des rohen Oels mit Kali die Bildung

von valeriansaurem Kali, aber das Valyloxydhydrat, welches dabei abgeschieden werden muss, hat Kolbe nicht isoliren können, was er der geringen Menge zuschreibt, die davon entstanden war. Inzwischen hat er durch Analyse des rohen Oels und durch Annahme, dass der daboi gefundene Gehalt an Sauerstoff darin einem Gehalt an valeriansaurem Valyloxyd = C<sup>8</sup>H<sup>9</sup>O + (C<sup>8</sup>H<sup>9</sup>)C angehöre und dass der Sauerstoff-freie Theil davon Valyl sei, so übereinstimmende, berechnete und gefundene Resultate erhalten, dass man dieser Erklärung nur völliges Vertrauen schenken kann.

Das Gas, welches gleichzeitig mit der Kohlensaure von dem positiven Pole entwickelt wurde, reinigte Kolbe dadurch, dass er es stark abgekühlt zuerst durch Alkohol, dann durch Wasser, hierauf durch concentrirte Kalilauge und zuletzt durch Kalihydrat leitete. Durch Analyse des mit 72,2 Procent gemengten, riechenden, Kohlenstoff-haltigen Gases, woraus das riechende Gas durch Schwefelsäure absorbirt wurde, fand Kolbe, dass das riechende Gas ein Kohlenwasserstoff ist, welcher dieselbe procentische Zusammensetzung besitzt, wie der von Faraday zuerst entdeckte und von Berzelius Ditetryl = C2H2 benannte Kohlenwasserstoff. Lässt man Chlor im Dunklen auf überschüssiges Ditetrylgas einwirken, so vereinigt es sich damit allmälig unter schwacher Erwärmung zu einer ölartigen Flüssigkeit, welche durch nach einander folgende Waschungen mit alkalischem Wasser und reinem Wasser, nach dem Trocknen über geschmolzenem Chlorcalcium und nach zweimaliger Rectification einen Siedepunkt von + 1230 hatte, und sich nicht in Wasser löste, aber leicht in Alkohol und in Aether. Sie roch ätherartig, schmeckte süss-

Ditetryl.

lich und sehr ähnlich dem Elaylchlorur, verbrannte mit leuchtender und russender Flamme, hatte bei + 18° ein specif. Gewicht von 1,112, und das Gas derselben zeigte ein specif. von 4,426. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus.:

	Gefunden.	Acquivalente.	Berechnet.
C	38,2	4-8	37,8
Ħ	6,8	4-8	6,3
<b>C</b> l	55,5	1-2	55,9,

wonach Kolbe dieselbe mit den beiden zur Wahl gestellten Formeln C+H+Cl und C8H8Cl2 repräsensirt. Nimmt man die letztere Formel an, so haben sich die darin eintretenden Aequivalente zu 4 Volumen condensirt, und das danach berechnete specif. Gewicht für das Gas wird dann = 4,3837. Kecht man dieses Ditetrylchlorur mit einer Kalilösung in Alkohol, so schlägt sich Chlorkalium nieder, während eine sehr flüchtige Chlorverbindung aufgelöst bleibt, deren Zusammensetsung von Kolbe == C8H7Cl vermuthet wird. --Bei der Einwirkung des Chlors auf das Ditetrylgas bilden sich, selbst auch wenn dieses Gas im Ueberschuss vorhanden ist, immer kleinere Quantitäten von anderen Chlor-reicheren Verbindungen, welche einen höheren Siedepunkt haben als das angeführte Ditetrylchlorur, aber diese konnten noch nicht vollständig von einander getrennt und für sich genauer studirt werden. Um die Formel C8H8Cl2 für das analysirte und bei + 123° siedende Ditetrylchlorür wahrscheinlicher als die andere = C+H+Cl zu machen, führt: Kolbe an, dass dabei Kopp's Erfahrung als Leitfaden dienen könne, nach welcher bekanntlich der Siedepunkt für jedes Atom C<sup>2</sup>H<sup>2</sup> um 19<sup>0</sup> höher steige. Betrachtet man nämlich, Elaylchiorür - C+H+Cl und das Ditetrylchlorür == C8H8Cl2, so unterscheiden

sich beide von einander durch 2C<sup>2</sup>H<sup>2</sup>; und da sich die beobachteten Siedepunkte derselben ebenfalls um nahe zu 38° unterscheiden, so würde dieser Umstand die Frage entscheiden. Inzwischen dürften in einem solchen Falle die Elaylverbindungen, für welche bis jetzt ein anderes Atomgewicht angenommen worden ist, einer vergleichenden Prüfung unterworfen werten müssen.

Kolbe theilt nun die oxydirende Einwirkung des galvanischen Stroms bei der Zersetzung des valeriansauren Kalis in folgende drei Processe:

1) In die Zersetzung der Valerianskure in Valyl und in Kohlensäure:

$$\dot{\mathbf{H}} + (\mathbf{C^8H^9})\ddot{\mathbf{C}} + \mathbf{O} = \mathbf{C^8H^9} + 2\ddot{\mathbf{C}} + \dot{\mathbf{H}}$$
  
Valeriansäurehydrat. Valyl.

2) In die Zersetzung des Valyls in Ditetrylgas und in Wasser:

$$C^8H^9 + O = 2C^4H^4 + H$$
Valyl. Ditetryl.

3) In die Oxydation des Valyl's zu Valyloxyd und dessen Vereinigung im Bildungsmomente mit Valeriansäure:

$$C^8H^9 + O + (C^8H^9)\ddot{C} = C^8H^9O + (C^8H^9)\ddot{C}$$
  
Valyl. Valeriansaure. Valeriansaures Valyloxyd.

Ohne specieller die Zahlen-Resultate anzugeben, Destillation des hat Chancel 1) einige Resultate seiner Untersuchunkalks.

gen über die Destillationsproducte von benzoësaurem

Kalk mitgetheilt. Er gibt an, dass er dabei den flüssigen Körper = C15H5O, d. h. Benzon, welcher nach einigen Chemikern dabei gebildet werden soll, nicht habe hervorbringen können, sondern er behauptet, dass das Destillat ein Gemisch von mehreren Körpern

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 83. — Revue scientif. XXXIV. 87.

sei, worunter sich ein krystallisirbarer befinde, und dass sich während der ganzen Operation brennbare Gase entwickelten. Der benzoesaure Kalk wird im schwachen Rothgithen zersetzt, es geht dabei ein braunes Liquidum über, welches schwerer als Wasser ist: Da Chancel durch eine wiederholte Destillation die in dem Destillate vorhandenen flüssigen Körper, unter denen auch das flüssige Benzin (= Phène) austritt, nicht von einander trennen und völlig reinigen konnte, so richtete er sein Augenmerk auf den krystallisirbaren Körper, und er gibt an, dass dieser Durch Behandeln des Destillats mit Naphtalin sei. concentrirter Salpetersäure werden, wenn die Binwirkung nicht zu lange fortgesetzt wird, nach Chancel nur die übrigen Körper zerstört, worauf sich, wenn man die Lösung mit Ammoniumsulfhydrat versetzt, goldgelbe Krystalle nach einigen Tagen daraus absetzen, welche keinen Stickstoff enthalten. Krystalle werden auch erhalten, wenn man das ursprüngliche Destillat mit concentrirter Schwefelsäure behandelt und die Flüssigkeit nach einigen Tagen mit Wasser vermischt, worauf sich dann die Krystalle absetzen, welche man durch Umkrystallisiren mit einem Gemisch von Alkohol und Aether weiter reinigt. Sie werden auch erhalten, wenn man das Destillat rectificirt und einige Wochen lang sich selbst überlässt, und man reinigt die dabei sich absetzenden Krystalle durch Krystallisirung mit einem Gemisch von Alkohol und Aether. Diese Krystalle haben dieselbe Zusammensetzung wie das früher genannte Benzon = C15H5O. Aber Chancel glaubt, dass alle Elemente darin verdoppelt werden müssten, und er nennt

Benzophenon, sie daher Benzophenon, welche Benennung auf das Verhalten hindeutet, dass diese Krystalle, wenn man

sie bei + 260° mit Kalibydrat behandelt, nur Benzoesaures Kali und Benzin (= Phène) hervorbringen:

C26H10O2 + KH == KC14H5P6 + C12H6.

Das Benzophenon ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und leicht löslich in Aether. Aus einem Gemisch von Alkohol und Aether schiesst es in grossen, durchsichtigen, geraden Prismen an. Es schmilzt bei + 460 zu einem dicken Oel, aber es: erstarrt dann erst wieder beim Schütteln, und bei + 3150 destillirt es unverändert über. Das Gas desselben verbrennt mit leuchtender Flamme. Es hat einen angenehmen ätherartigen Geruch. In der Kälte wird es von Schwefelsture und Salpetersaure unverändert aufgelöst, aber in der Wärme verwandelt es sich durch rauchende Salpetersäure in einen dicken ölartigen Körper, welcher lange Zeit slüssig bleibt, aber nach einem Zusatz von Aether ein krystallinisches und etwas gelbes Pulver absetzt, zusammengesetzt nach der Formel C26H8N2O5, welches Chancel in Folge der von ihm dafür aufgestellten Formel und seiner theeretischen Ansichten Benzophenon binitrés nennt. Im Benzophenon Vorbeigehen bemerkt Chancel, dass das Alkeli, welches er in Gesellschaft mit Laurent entdeckt und Flavin genannt habe, und welches nach der Formel C28H12N2O zusammengesetzt sei, wahrscheinlich ein Derivat von diesen Benzophenon binitrée ware. Ich übergehe hier einige Betrachtungen, welche Chancel in Folge des Umstandes anstellt, dass zwischen der gleichzeitigen Bildung von Benzin (Phéne) ausser Benzoesaure und Salpetersaure oder Schwefelsaure ein gewisser Zusammenhang stattfindet, je nachdem sich die Elemente von Wasser zu denen von Benzophenon, Nitrobenzid und Sulfobenzid hinzuaddiren.

binitrée.

Chancel gibt an, dass er bei der Destillation des Wasserstoff.

benzoesauren Kaiks kein Naphtalia erhalten bebe, dass es ihm aber geglückt sei, zwei andere Kohlen-wasserstoffe zu isoliren, von denen der eine leicht krystallisirt und bei + 92° schmilzt, wegegen der andere schwieriger krystallisirt, bei 65° schmilzt, und schwierig von Alkohol und Aether aufgelöst wird. Dieser letztere hat einen angenehmen Geruch, und er ist identisch mit dem, welcher durch Erhitzen von benzoesaurem Ammoniumoxyd mit kaustischem Baryt in der Rothglühhitze erhalten wird, und welcher auch namentlich in grösseren Quantitäten durch Destillation eines Gemisches von benzoesaurem Kali und Kalikalk erhalten wird.

in einer späteren Abhandlung zeigt Chancel<sup>1</sup>)
an, dass wenn man benzoesaures Ammoniumoxyd
über giühenden kaustischen Baryt leitet, sich Benzeënitril und ein wenig von einem festen krystallinischen Körper bildet, welcher letztere nach der Umkrystallisation mit Alkohol in farblusen Blättern erhalten wird, welche sich ohne Zersetzung verflüchtigen lassen und dabei angenehm riechen. Die Analyse desselben gab folgende Resultate:

Gefunden. Berechnet nach Naphtalia.

Kohlenstoff 93,9 - 93,75
Wasserstoff 6.4 - 6,25,

welche zeigen, dass es ein dem Naphtalin nahe verwandter Körper ist, der aber damit doch nicht identisch sein soll. Mit Brom gibt dieser Kohlenwasserstoff eine krystallisirende Verbindung,

Benzoësalpetersaure Verbindungen.

Derselbe Chemiker <sup>5</sup>) hat sich auch mit Untersuchungen über die Nitroverbindangen beschäftigt, welche der Benzoëreihe und deren Derivaten angehören.

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 117. ..

<sup>2)</sup> Revue scientif. XXXIV, 177. Compt. rend. XXVIII, 293.

thyloxyd.

Benzoësalpetersaures Aethyloxyd wird am besten Benzoësalpenach Kopp's Methode auf die Weise bereitet, dass tersaures Acman Chlorwasserstoffsäuregas in eine siedende Lösung der Benzoësalpetersäure in Alkohol einleitet, worauf sich die Flüssigkeit, nachdem der Alkohol Theil mach davon weggedunstet worden ist, in 2 Schichten theilt, wovon die untere die in Rede stehende Aetherart ist, welche nach dem Erkalten bald erstarrt. Man reinigt diesen Aether durch Waschen mit einer schwachen Lösung von kohlensaurem Natron und darauf mit Wasser. Dann wird er mit einem Gemisch von Alkohol und Acther umkrystallisirt, wobei er in farblosen, durchsichtigen, glänzenden, rhombischen, schiefwinkligen Prismen anschiesst. Br ist untöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Aether; riecht angenehm, schmeckt kühlend und etwas bitter, schmilzt bei + 420 und kocht ungeführ bei 4 2980. Darch kaustisches Kali wird er leicht im Alkohol und in Benzoesalpetersäure zersetzt. Die Zusammensetzung wurde folgendermassen gefunden:

	Gefu	nden.	Berechnet. 55,39
C18 .	. 55,16	55,20	
<b>H</b> 9	4,94	4,70	4,61
N	7,30		7,18
O <sub>8</sub>		-	32,32

was mit der Formel C+H5O + C14H4O5N übereinstimmt.

Benzoësalpetersaures Methyloxyd wird auf ähn- Benzoësalpe-Estersaures Meliche Weise wie das vorhergehende bereitet. thyloxyd. krystellisist in kleinen, weissen, fast durchsichtigen, geraden aber schiefwinkligen Prismen. Es riecht gewürzhest, sehmeckt kühlend, schmilzt bei + 700 und kocht bei + 279°. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

·C16	Gefu	Berechnet.	
	53,00	52,83	53,04
<b>H</b> 7	3,88	3,99	3,86
N	7,87	<del></del>	7,73
$O_8$			36,37

was der Formel C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>14</sup>N<sup>4</sup>O<sup>2</sup>N entspricht.

Nitrobenzamid.

man die Lösung des benzoësauren Aethyloxyds in Alkohol mit so viel flüssigem Ammoniak versetzt, dass
der Aether dadurch völlig ausgefällt wird, worauf
sich das Nitrobenzamid in einigen Tagen vollständig
daraus abscheidet. Dieser Körper löst sich wenig
in kaltem aber mehr in warmem Wasser, dagegen
sehr leicht in Aether, Alkohol und in Holzgeist.
Aus seinen Lösungen schiesst er in gypsähnlichen
Tafeln an. Er achmilzt über + 1000 und krystallisirt beim Erkalten. Beim Erhitzen mit Ammoniak entwickelt er Ammoniak, während benzoësalpetersaures
Kali gebildet wird. Die Analyse gab folgende Resultate:

•	. Gefu	nden.	Berechne
C14	50,7	<b>50,3</b>	50,6
H6	3,7	3,8	3,6
<u>M</u> 3	17,0	16,8	16,9
06			28,9

welche der Formel NH2 + C14H4O2N entsprechen.

Zersetzung der St. Evre 1) hat sich mit dem Studium gewisser chlorbenzoësauren haftiger Verbindungen, welche von der Benzoësäure herSalze durch Chlor. Leitet man Chlor in eine kalte alkalische Wasserlösung von benzoesaurem Kali (z. B. 60 Grammen Benzoësäure, 200 Grammen Kalihydrat und 300—350 Grammen Wasser), so färbt sich die Lösung allmälig, grüngelb, grün, dann wieder gelb,

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 484.

und hierauf setzt sich ein grauer krystallinischer Niederschlag daraus ab. Während der Operation, welche für die angeführten Gewichts-Quantitäten ungefähr 2 Tage dauert, entwickelt sich fortwährend Koblensäuregas. Der gebildete Niederschlag besteht aus chlorsaurem Kali und dem Kalisalz von einer neuen Säure. In der Lösung bleibt benzoësaures Kali und Chlorkalium. Vermischt man dann die Masse mit ihrer halben Volummenge Wasser, und wird die Flüssigkeit darauf nach gelindem Erwärmen mit Kohlensäure und sehr wenig Chlorwasserstoffsäure gesättigt, so löst sich der Niederschlag wieder auf, wenn man die ganze Masse bis zum Sieden erhitzt, und dann setzt sich ein ölartiger Körper daraus ab, welcher bei + 115° schmilzt, eine gelbliche Farbe hat, und schwerer als Wasser ist. Der auf diese Weise erhaltene rohe Körper ist dem grössten Theile nach eine neue Säure, welche durch wiederholtes Auskochen mit Wasser von Benzoësäure gereinigt wird, worauf man ihn noch weiter reinigt durch Umkrystallisationen mit Alkohol oder mit Alkohol und Aether. Diese neue Säure, welche Chlorniceinsäure genannt Chlorniceinworden ist, bildet blumenkohlähnlich zusammengruppirte, prismatische Krystalle, schmilzt bei + 1500 und kocht bei + 250°, ohne sich zu zersetzen. Sie besitzt, gleichwie gewöhnlich Chlorverbindungen, einen durchdringenden Geruch, und bei der Analyse wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

săure.

		Gefunden.			Berechnet.		
C12	49,72	51,51	50,09	-	50,06	50,00	
<b>H</b> 5	•	3,70	_ /		3,39	3,47	
€i		,	23,73	23,72	24,15	24,30 <sup>1</sup> )	
04	•	•	21,68		22,40	22,23,	

<sup>1)</sup> St. Evre minent Cl == 437,5.

was mit der Formel C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>ClO<sup>3</sup> + H übereinstimmt. Behandelt man die Chlorniceinsäure mit rauchender Schwefelsäure, so bildet sich ein neuer saurer Körper, der mit Baryt ein lösliches Sælz bildet, welches nach Saint-Evre's Vermuthung von BaHC<sup>12</sup>H<sup>4</sup>ClO<sup>5</sup>S<sup>2</sup> ausgemacht wird.

Chlorniceinsaures Silberoxyd, = ÅgC<sup>12</sup>H+ClO<sup>3</sup>, schlägt sich beim Vermischen der Alkohollösungen in weissen Flocken nieder, die nach dem Waschen beim Trocknen krystallinisch werden. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet	
C <sub>13</sub>	29,22 29,19		28,68
<b>H</b> <sup>4</sup>	2,08	2,03	1,59
€l	-		13,94
04		<u> </u>	12,77
Ag	43,31	43,11	43,02

Chlorniceinsaure Baryterde, = BaC<sup>12</sup>H<sup>4</sup>ClO<sup>5</sup> zufolge der Bestimmung von C, H und Ba darin, ist ein weisses krystallinisches Pulver, welches sich wenig in Wasser auflöst, aber ziemlich leicht in warmem Alkohol. Dieses Salz wird beim Erhitzen zersetzt und dabei werden zwei Kohlenwasserstoffe, ein fester und ein flüssiger gebildet.

Chlorniceinsaures Ammoniumòxyd, = NH+C12H+ClO3 nach der Bestimmung von C, H und N darin, wird erhalten, wenn man die Lösung der Säure in Alkohol mit Ammoniak sättigt. Es krystallisirt in breiten glimmerähnlichen Blättern, welche im Licht leicht braun werden. Im reinen Zustande schmilzt das Salz ohne sich zu verstüchtigen.

Chorniceinsaures Aethyloxyd wird am besten durch Mitwirkung von Chlorwasserstoffsäuregas bereitet, wo-

von man es dann durch Destillation über Bleioxyd befreit. Es ist eine ferblose Flüssigkeit, welche bei + 10° ein specif. Gewicht von 0,981 hat, und welche zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefv	Berechnet	
C <sub>16</sub>	55,99	55,98	55,87
Ħ9	5,21	5,20	5,23
<b>C</b> l	. —		20,34
0+			18,56,

was der Formel C4H5O + C12H4ClO5 entspricht.

Chlorniceinamid bildet sich leicht, wenn man die Lösung des chlorniceinsauren Aethyloxyds in Alkohol mit Ammoniak vermischt und ruhig stehen lässt, worauf sich das Amid nach einiger Zeit und nach dem Verdunsten der Flüssigkeit in fettglänzenden Blättern auskrystallisirt, welche bei + 1080 schmelzen, und bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefunden.			Berechnet.
C <sub>13</sub>	50,54	50,47 —		50,34
<b>H</b> 7	4,30	4,24		4,19
<b>Cl</b>			-	24,47
N	9,48	9,25	9,58	9,79
Os		<del>-</del> .	-	11,21,

was der Formel NH2 + C12H4ClO2 entspricht.

Behandelt man die Chlorniceinsäure mit rauchender Salpetersäure, so wird sie hestig davon angegrissen, indem sich ein neuer Körper in fettglänzenden Blättern absetzt, welche sich in Alkohol auflösen, und welche in Folge der damit ausgeführten vollständigen Analysen von Chlorniceinsalpetersäure ausgemacht wer- Chlorniceinden, deren Zusammensetzung der Formel C12H4ClO3M salpetersäure. entspricht. Aus der Mutterläuge von dieser Säure krystallisirt nach weiterem Verdunsten ein anderer

Körper in langen weissen Nadeln, welcher ganz anders und nach vollständigen Analysen so zusammengesetzt ist, dass er durch die Formel C¹ºH⁴Clo¾ ausgedrückt wird, wodurch er sich von der vorhergehenden Säure durch 2 Atome Kohlenstoff unterscheidet, welche aus dieser ausgetreten und wahrscheinlich in Gestalt von Kohlensäure weggegangen sind. Die analysen des chlorniceinsalpetersauren Aethyloxyds haben jedoch ausgewiesen, dass die Zusammensetzung dieser Säure der Formel C¹²H³ClO²¾ + Å entspricht, und dass sie also im freien Zustande 1 Atom Wasser enthält, weil diese Aetherart, welche in farblosen Blättern krystallisirt, bei der Analyse die folgenden Resultate gab:

	Gefunden.	Berechnet.
C16	43,75	44,28
H8	3,74	3,68
<b>C</b> l	15,78	16,12
M	7,69	6,44
08	31,14	29,53,

welche mit der Formel C+H5O + C12H5ClO2N übereinstimmen.

Chlornicen.

Wird die Chlorniceinsäure mit einem Ueberschuss von kaustischem Kalk oder kaustischem Baryt destillirt, so geht zuerst eine etwas braun gefürbte Flüssigkeit über, worauf die Destillation aufhört; wird sie aber dann mit einem stärkeren Feuer fortgesetzt, so condensirt sich in dem Retortenhalse ein festes vitronengelbes Product, und in der Retorte bleibt ein kohliger Rückstand und Chlorcalcium. Dieses letztere Destillat ist ein Kohlenwasserstoff, welcher in grösserer oder geringerer Quantität Chlor-haltig ist, während das in niedriger Temperatur überge-

hende Destillat hauptsächlich von einem Chlor-heltigen Kohlenwasserstoff ausgemacht wird, welcher, da er sich in höherer Temperatur durch Einwirkung der Lust verändert, von Benzin dadurch befreit werden. muss, dass man ihn in einer Atmosphäre von Kohlensaure oder Wasserstoffgas bis zu + 90° erhitzt und darauf bei + 290° bis 295° abdestillirt, in welcher Temperatur er dann grösstentheils übergeht, mit Zurücklassung von einer festen Masse und eines neuen durch den Zutritt der Lust gebildeten Körpers. Der auf diese Weise hervorgebrachte Körper ist Chlornicén genannt worden. Er ist eine farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit, die sich in der Luft bald verändert und färbt, und welche bei + 100 ein specif. Gewicht von 1,141 hat. Sie kocht bei + 292 bis 294°, und hat in Gasform ein specif. Gewicht von 9,705, während mit der Annahme, dass sich die Volumina zur Hälste condensirt haben, das Berechnete = 6,98 ist. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Gefunden.				Berechnet.	
C10	61,06	60,76	60,55	60,64	60,53	60,0	i
且5	5,78	5,43	5,66	5,40	5,35	5,0	
<b>Cl</b>	34,61	34,72	34,76	24,72	34,64	35,0.	

Kocht man das Chlornicén mit rauchender Salpe- Nitrochlornitersäure, so wird es mit Hestigkeit davon angegrifsen, und setzt man dann 36 procentigen Spiritus hinzu, so löst sich der neu gebildete Körper, welcher Nitrochlornicén genannt worden ist, auf mit einer gleichzeitig gebildeten harzartigen Masse, und da diese harzige Masse in Alkohol weit schwerer löslich ist als das Nitrochloricén, so kann dieses durch einige Umkrystallisationen mit Alkohol rein erhalten werden, in welchem Zustande dasselbe dann lange,

seideglänzende und etwas gelbgefärbte Nadeln bildet, welche in Alkohol und in Aether unlösisch sind, und bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gelanden.			Berechnet.
C10	40,87	40,96		41,37
H4	2,68	2,98		2,75
¥	8,65	8,59	8,77	9,65
<b>C</b> l	24 42	23,75	-	24,13
0+	<b>23,38</b>	23,72		22,10

was mit der Formel C10H4ClON übereinstimmt. man dieses Nitrochlornicén in Alkohol auf und leitet nach einem Zusatz von Alkohol Schwefelwasserstoff hinein, so nimmt die Flüssigkeit eine ins Violette sich ziehende hyacinthrothe Farbe an, und wiederholt man das Einleiten des Schwefelwasserstoffs so weit, dass sich noch nichts absetzt, so erhält man, wenn nun die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet, der Rückstand mit schwacher Chlorwassersteffsäure behandelt und die Flüssigkeit filtrirt wird, ein goldgelb gefärbtes Liquidum, worin das Salz einer neuen Base enthalten ist, welche St. Evre Chlornicin genannt hat, die aber Chlornicin- nach unserer Benennungsweise Chlornicin-Ammoniak genannt werden muss. Diese Base schlägt sich nieder, wenn man die Lösung des Chlormicin-Chlorenmoniums mit Ammoniak vermischt, in Gestalt von braunen Flocken, die sich in einem Ueberschuss von Wasser auflösen. Die Zusammensetzung wurde folgendermaassen gefunden:

Ammoniak.

	Gefunden.	Berechnet.	
<b>C</b> <sub>10</sub>	51,54	<b>52,18</b>	
<b>H</b> 6 .	5,61	5,21	
<b>C</b> l	29,58	30,43	
Ħ	13;39	12,18,	

was mit der Formel NH5 + CloN5Cl = nicclAk übereinstimmt.

Das Chlornicin-Chlorammonium krystallisirt in feinen prismatischen und etwas gelben Nadeln, die sich zu 3 und 3 um ein Centrum gruppiren. Es löst sich leicht in Wasser und die Lösung färbt sich sowohl in der Lust als auch in einem verschlossenen Gefässe durch Sonnenlicht bald braun, indem es zersetzt wird. Lösungen der Salze dieser Base werden sowohl durch die Chloride von Platin und Quecksilber als auch durch Gerbsäure gefällt. Das Chlornicin - Chlorammonium wurde bei einer vollständigen Analyse nach der Formel C10H7Cl2N = nicClAmCl zusammengesetzt gefunden. Das Chlornicinammonium-Platinchlorid wurde nach einer ebenfalls vollständigen Analyse nach der Formel nicclAmCl + PtCl2 zusammengesetzt gefun-Es schlägt sich körnig und dunkelgelb gefärbt nieder, und ist ein wenig in Aether löslich. Das essigsaure Chlornicin-Ammoniumoxyd = nicclAmA, ist ebenfalls vollständig analysirt worden. Es wird erhalten, wenn man ein Chlornicin-Ammoniak, welches nach der Fällung so rasch wie möglich ausgewaschen und unter der Lustpumpe im Dunklen rasch ausgetrocknet worden ist, in Essigsäure auslöst und die Lösung im luftleeren Raume über Schwefelsäure an einen dunklen Ort verdunstet. Es krystallisirt in vierseitigen Prismen, ist schwach gelblich, und verändert sich leicht durch Feuchtigkeit und durch den Zutritt der Luft.

Im Vorhergehenden ist angeführt worden, dass Paranicen. bei der Destillation der Chlornicinsäure mit einem Ueberschuss von Baryt oder Kalk in höherer Tempe-

ratur ein Chlor-freier Körper gebildet werde. Derselbe ist Paranicén genannt worden. Er ist fest, citronengelb, besitzt einen starken Geruch und Geschmack, löst sich in Alkohol und in Aether auf, und krystallisirt in grossen Blättern. Von anhängendem Chlornicén wird er dadurch gereinigt, dass man ihn zwischen Löschpapier presst und dann in der Rothglühhitze über kaustischen Kalk sublimirt. Er hat 1,24 specif. Gewicht, kocht bei + 365° und das Gas davon hat 4,79 specif. Gewicht, was voraussetzt, dass sich die einfachen Atomenvolumen wenn die Formel =  $C^{20}H^{12}$  ist, zu  $\frac{1}{4}$  condensirt haben, wonach das berechnete specif. Gewicht = 4,62 sein würde. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden. Berechnet.

C<sup>20</sup> 87,84 90,96 90,84 90,40 90,90 90,90

H<sup>12</sup> 6,08 8,96 9,07 9,09 9,05 9,10,

woraus entweder C<sup>20</sup>H<sup>12</sup> oder C<sup>10</sup>H<sup>6</sup> oder C<sup>5</sup>H<sup>5</sup> als

Formel dafür hervorgeht.

Nitroparanicén. Das Paranicén wird von rauchender Salpetersäure heftig angegriffen und dabei aufgelöst, und beim Erkalten schiessen aus der Lösung nadelformige Krystalle von einen neuen Körper an, welcher Nitroparanicén genannt worden ist. Dieser Körper ist in Alkohol und in Aether löslich, und wird durch wiederholte Umkrystallisationen damit von einem eingemengten Harz befreit. Die Zusammensetzungsformel des Nitroparanicéns ist = C20H11NO4, oder vielleicht richtiger = C20H11ON, indem darin durch die

Analyse gefunden wurden:

	Gefu	nden.	Berechnet.
C20	67,64	67,62	67,79
H11	5,88	5,86	6,21
M	8,16	8,07	7,91
0+	18,32	18,45	18,09.

Behandelt man dieses Nitroparanicen auf dieselbe Weise, wie das Nitrochlornieen, mit Ammoniak und mit Schweselwasserstoff, so erhält man ein neues Alkaloid, welches Paranicin genannt worden ist, aber welches ich Paranicin-Ammoniak nennen will. schlägt sich aus seiner Lösung in Chlorwasserstoffsture, wenn man sie mit Ammoniak vermischt, in Gestalt von hellgelben Flocken nieder, welche in Wasser unlöslich sind, sich aber in Aether auflösen. Verdunstet man die Lösung des frisch gefällten Paranicins in Aether, so verwandelt sie sich in ein ambragelbes Oel, welches in verdünnter Chlorwasserstoffsäure löslich ist und daraus durch Ammoniak in schneeähnlichen Flocken niedergeschlagen wird, die sich leicht in kaltem Aether auflösen, aber aus diesem beim Verdunsten in fester Form zurückbleiben, ohne vorher den intermediären Zustand anzunehmen. Diese Base wurde zusammengeseizt gefunden aus:

Paranicin-Ammoniak.

	Gefu	nden.	Berechne	
Css	81,30	81,38	81,63	
H15	8,85	8,79	8,84	
N .	9,51	-	9,53,	

was mit der Formel C<sup>20</sup>H<sup>15</sup>N = pnicAk übereinstimmt,

Paranicin-Chlorammonium = pnieAmCl ist vollständig analysirt worden. Es bildet kleine octaëdrische Krystalle, die sich auch in kaltem Wasser lösen. Es verändert sich in der Luft, durch Wärme und durch Licht, wiewohl nicht so leicht, wie das Chlornicein-Chlorammonium.

Paranicinchlorammonium-Platinchlorid = pnicAmCl + PtCl<sup>2</sup> ist ebenfalls vollkommen analysirt worden. Es schlägt sich krystallinisch nieder und ist nur wenig in Aether löslich.

Paranicin - Ammoniak gibt mit Salpetersäure, Es-

sigsäure und Oxalsäure lösliche und krystallisirbare Verbindungen, die aber nicht genauer untersucht worden sind.

Stickstoffhalvon Benzin.

Laurent und Gerhardt<sup>1</sup>) haben stickstoffhaltige tige Derivate Derivate vom Benzin (Benzol, Phéne) untersucht. Als Mitscherlich das Stickstoffbenzid = C12H5N entdeckte, zeigte es sich nur durch den Mangel an Sauerstoff in seiner Zusammensetzung von dem Nitrobenzid = C12H5NO4 verschieden. Seine Bildung durch Destillation des Nitrobenzids mit einer Lösung von Kali in Alkohol blieb jedoch unerklärt, bis Hoffmann die Vermuthung aussprach, dass gleichzeitig mit den Bestandtheilen des Alkohols auch Anilin gebildet werden dürfte:

> $2C^{19}H^{5}NO^{4} + C^{4}H^{6}O^{2} + 2K = C^{19}H^{5}N + C^{19}H^{7}N$  $+2k\ddot{c}+4\dot{H}$

> welche Erklärung aber nicht mit dem übereinstimmte, was die Versuche auswiesen. Zinin<sup>2</sup>) zeigte dann, dass dabei zuerst ein anderer Körper, das Azoxybenzid = C12H5NO, gebildet wird; aber da dieser Körper fast farblos ist, wiewohl er sich aus einer dunkel gefärbten Lösung absetzt, so haben Laurent und Gerhardt die Erklärung in Bildung desselben mit der Annahme gesucht, dass sich eine andere Portion Azobenzid mit Sauerstoff und mit Wasser vereinige, wodurch ein nach der Formel C12H7NO8 zusammengesetzter Körper gebildet und in dem Kali aufgelöst erhalten werden müsste, welche Körper aber wiederum die Bildung eines dritten Körpers = C12H8O8 veraussetzen würde, welchen sie dann mit solchen schwar-

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 420.

<sup>2)</sup> Berzel. Jahresb. XXVI, 808

zen Säuren vergleichen, im welchen Sauerstoff und Wasserstoff in einem solchen Verhältnisse enthelten sind, wie diese Grundstoffe Wasser bilden. Diese Erklärung ist inzwischen eben sowohl wie die frühere durch zukünstige Versuche factisch darzulegen, indem mit den von ihnen angegebenen Lehren wohl Keiner zufrieden sein dürfte.

Kocht man das Azoxybenzid mit Salpetersäure, Nitroazoxyso erhält man einen gelben, in siedendem Alkohol und Aether wenig löslichen Körper, der sich aber aus diesem Lösungsmitteln in krystellinischen gelben Flocken absetzt, und welcher aus seiner Lösung in Salpetersäure in kleine Nadeln anschiesst. Dieser Körper, welchen Laurent und Gerhardt Nitroasoxybenzid nennen, wurde zusammengesetzt gefunden aus:

> C24 58,8 59,2
> H9 3,6 3,7
> N5 16.2 Gefunden. Berechnet. N5 16,5 17,3 06 19,8,

was der Formel C24H9N3O6 entspricht, wonach aber die Verff. die Formel C24H9NN2O2 aufstellen. - Dieses Nitroazexybenzid wird von einer Lösung von Kali in Alkohol rasch angegriffen und man erhält eine rothbraune Lösung, aus welcher Wasser: einen rothgelben Körper niederschlägt, der sich, wenn man ihn mit Alkohol abwäscht, trocknet und in siedendem Terpenthinöl auflöst, aus diesem beim Erkalten in Gestalt eines erangerothen Krystallpulvers wieder absetzt. Es wird dann mit Aether gewaschen, worin es gleichwie in Alkohol fast unföslich ist. Bei der Analyse dieses neu gebildeten Products, welches aber noch mit ein wenig Terpenthinöl verunreinigt

war, erhielten Laurent und Gerhardt folgende Re-

Ga	Junden.	Atom.	Berechnet.	Alem.	Berechnet.
Kohlenstoff	70,1	24	70,4	24	68,2
Wasserstoff	4,5	19	4,6	18	4,2
Stickstoff	17,5	5	17,2	6	19,9
Sauerstoff	7,8	2	7,8	2	. 7,7,

wonach sie die Formel C<sup>24</sup>H<sup>9</sup>N<sup>5</sup>O<sup>2</sup> als den richtigen Ausdruck dafür hetrachten, theils weil die Einmischung von Terpenthinöl nothwendig einen zu gressen Geheit an Kohlenstoff und Wasserstoff veranlassen müsse, und theils weil diese Formel das neue Product in dasselbe Verhältniss zum Nitroazoxybenzid stelle, in welchem Azoxybenzid zum Nitrobenzid stelle, in welchem Azoxybenzid zum Nitrobenzid stehe. Der hier in Rede stehende Körper, welcher noch keinen Namen erhalten hat, wird durch Hitze zersetzt. Bei seiner Bildung entwickelt sich kein Ammoniak. Lässt man aber die Lösung des Kali's in Alkohol längere Zeit einwirken, so färbt sich die Flüssigkeit schön blau, welche Farbe durch einen Zusatz von Wasser verschwindet.

Wird das Azoxybenzid mit Brom behandelt, so erhält man eine gelbe Verbindung, die sich im Alkohol wenig auflöst, leicht schmilzt und dann beim Erkelten krystellinisch erstarrt. Bei der Analyse wurden nur die Gehalte von Kohlenstoff zu 46,7, von Wasserstoff zu 2,7 und von Brom zu 31,9 Procent bestimmt, woraus folgt, dass sie ein Azoxybenzid ist, welches mehr als ein doppelatom Brom enthält, weil in einem solchen Falle 51,9 Proc. Kohlenstoff, 3,2 Proc. Wasserstoff und 28,8 Proc. Brom hätten gefunden werden müssen.

Nitroszoben- Durch Behandlung des Stickstoffbenzids mit Salzid. petersäure werden swei neue Verbindungen gebildet.

Die eine davon, welche Laurent und Gerhardt Nitroesobensid nennen, wird erhalten, wenn man das Stickstoffbenzid mit 'rauchender Salpetersäure übergiesst und das Gemisch gelinde erwärmt, bis die Einwirkung beginnt, worauf man es abküblen lässt, wobei sie dunn in rothen Nadeln dapaus auschiesst. Nach dem Abgiessen der sauren Flüssigkeit wäscht men diese Krystalle mit gewöhnlicher Salpetersäure und darauf mit Wasser. Dann kocht man sie mit Alkohol, welcher ein Gemisch von den beiden Producten, die durch Einwirkung von Salpetersäure auf Stickstoffbenzid gebildet worden, ungelöst zurücklässt, aber das Nitroazobenzid auflöst und dieses wiederum beim Erkalten in kleinen etwas blattförmigen Nadeln absetzt. Werden diese nun mit Alkehol und Aether gewaschen, so ziehen diese einen ölartigen Körper aus, während das Nitroazobenzid rein zurückbleibt.

Dieses Nitroazobenzid ist blass orangegelb, schmilzt beim Erhitzen und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Von Alkohol wird es schwieriger als Stiekstoffbenzid aber dagegen leichter als Binitroazobenzid aufgelöst. Ausserdem ist es leichter schmelzbar als das letztere. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel C<sup>24</sup>H<sup>9</sup>N<sup>5</sup>O<sup>4</sup>, welcher aber Laurent und Gerhardt die Gestalt von C<sup>24</sup>H<sup>9</sup>N<sup>2</sup>N geben. Bei der Analyse fanden sie:

	Gefunden.	Berechuet
C24	62,5	63,4
<b>H</b> 9	3,9	3,9
<b>M</b> 2	18,1	18,5
0+	*	14,2.

Kocht man das Stickstoffbenzid mehrere Minuten lang mit rauchender Salpetersäure, so schiesst aus der gebildeten Plüssigkeit beim Erkalten BinitroazobenzidBinitroazobenzid. an: Dieses wird auf dieselbe Weise gereinigt, wie der vorhergehende Körper, und dann mit siedendem Alkohol oder warmer rauchender Salpetersäure unkrystallisirt, woraus es beim Erkalten in kleinen orangerothen Nadeln anschiesst. Es schmilzt in der Wärme zu einem blutrothen Liquidum und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Vom Alkohol und Aether wirdes wenig aufgelöst. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel C<sup>24</sup>H<sup>8</sup>N<sup>4</sup>O<sup>8</sup>, welcher aber Laurent und Gerhardt die Gestalt von C<sup>24</sup>H<sup>8</sup>N<sup>2</sup>N<sup>2</sup> geben. Sie fanden darin bei der Analyse:

	Gefunden.	Berechnet
C24	52,4	52,9
$\mathbf{H}_{8}$	2,9	2,9
<b>14</b>	-	21,7
08		<b>22.5.</b>

Diphenia.

Wird dieses Binitroazobenzid siedend mit Alkohol und Ammoniumsulfhydrat behandelt, ein Theil des Alkohols abgedunstet, dann Wasser und hierauf ein Ueberschuss, von Chlorwasserstoffsäure hinzugesetzt, filtrirt und nun die noch warme Flüssigkeit mit Ammoniak vermischt; so schlägt sich ein neu gebildete Alkaloid nieder, welches Laurent und Gerhardt Diphenin nennen, und welches durch Umkrystallisiren mit Schwefelsäure gereinigt werden kann, womit es ein makaltem Wasser unlösliches Salz bildet, welches dans mit Wasser gewaschen, in siedendem und mit etwe Chlorwasserstoffsäure versetzten Wasser aufgelöst und nun mit Ammoniak ausgefüllt wird.

Dieses Diphenin ist gelb gefärbt, löst sich in Chlorwasserstoffsäure mit rother Farbe auf, und wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

•		Gefunden.	Berechne
C24	• •	67,0	67,9
H13		5,8	5,7
NA (	Verbu	<b>27,2</b>	26,4

Formel C<sup>24</sup>H<sup>12</sup>N<sup>4</sup> repräsentiren, welche mit der Annahme, dass es ein gepaartes Ammoniak ist, das Ansehen von NH<sup>5</sup>+ C<sup>24</sup>H<sup>9</sup>N<sup>5</sup> bekommt, gleichwie sie auch das dunkel carmoisinfarbige Platindoppelsalz, worin sie 9,4 Proc. N und 30,5 Proc. Pt fanden (während die Rechnung 9,0 Proc. N und 31,6 Proc. Pt gibt), mit der Formel C<sup>24</sup>H<sup>12</sup>N<sup>4</sup> + 2HCl + 2PtCl<sup>2</sup> ausdrücken. Aber ich sollte doch glauben, dass die Anzahl der Blemente in diesen beiden Formeln auf die Hälfte herabgesetzt werden müsse, wodurch die Formel für das neue Alkaloid = C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>N<sup>2</sup> + Ak und die für das Platindoppelsalz = C<sup>12</sup>N<sup>5</sup>N<sup>2</sup> AmCl + PtCl<sup>2</sup> werden würde.

In Bezug auf diese Versuche gehen Laurent und Gerhardt in einige theoretische Speculationen ein, und stellen zuletzt folgende Gesetze auf: 1) Wenn aus einem Kohlenwasserstoff H austritt und durch N, N oder N ersetzt wird, so fährt der neue Körper fort, neutral zu bleiben, gleichwie es der ursprüngliche Kohlenwasserstoff war. 2) Wird dagegen in einem Kohlenwasserstoff das H durch NH<sup>2</sup> ersetzt, so geht der neu gebildete Körper in ein Alkoloid über. 3) Vereinigt sich ein Kohlenwasserstoff oder ein davon abstammendes Product mit Sauerstoff, ohne dass dabei eine Substitution stattfindet, so wird eine Säure gebildet.

Laurent und Gerhardt 1) haben einige der Ver-Stickstoffhaltibindungen untersucht, welche auf Kosten der Pha-ge Derivate der Phanolsäure. nolsäure (Carbolsäure, Phensäure, Hydrat der Phenyle) gebildet werden, und welche Stickstoff enthalten.

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 417.

aminsăure.

Binitrodiphen- Behandelt man das phenolsalpetersaure (Laurent's und Gerhard's nitrophenessaures) Ammomoiumexyd mit Ammoniumsulfhydrat, so wirken sie heftig auf einander ein, und darauf setzen sich aus der fast schwarzen Masse schwarzbraune Krystalle ab, welche rein erhalten werden, wenn man Essigsäure im Ueberschuss zu der Lösung setzt, um das Schweselammonium zu zersetzen, die Flüssigksit kocht und den abgeschiedenen Schwefel absiltrirt, worauf sie beim Erkalten anschiessen und durch Umkrystallisirungen mit Wasser weiter gereinigt werden. Diese schwarzbraunen Krystelle, welche sechsseitige Prismen bilden, sind eine neue Säure, welche Laurent und Gerhardt Binitrodiphenaminschure nennen, indem sie dafür bei der Analyse die folgende Zusammensetzung fanden:

Gefunden. \_ Berechnet. 41,8  $C^{24}$  42,0 H<sup>16</sup> 4,6 4,6 N+ 16,5 16,2 016 36,9 37,4

welche der Formel C24H12N4O12 + 4H entspricht, weil bei + 110° die 4H daraus ausgetrieben werden können. Sie fanden diesen Wassergehalt == 10,8 Proc., während er nach der Rechnung = 10,4 Proc. ist. Zufolge dieser Formel kann man sagen, dass in der krystallisirten Phanolsäure = C12H4N2O9, wenn man diese Anzahl der Atome verdoppelt, 2N gegen 2NH2 ausgewechselt worden seien, um die neue Säure zu bilden. Da aber eine solche Ansicht nur mit Substitutions-Ansichten vereinber ist, und de dieses Product, gleichwie viele andere, noch wohl fernere Untersuchungen erfordert, ehe alle Paarungs-Elemente darin mit grösserer Sicherheit vergelegt

werden können, so dürste eine dasür schon jetzt aufgestellte Zusammensetzungssormel als gar zu srühzeitig gegeben angesehen werden müssen, wiewohl der Name, um die Wissenschast nicht mit neuen zu überladen, noch als von den Entdeckern der Verbindung ausgegangen beibehalten werden kann.

Die Binitrodiphenaminsäure böst sich wenig in kaltem Waser, aber leicht in Alkohol und Aether. der Wärme gibt sie zuerst ihr Wasser ab, schmilzt dann, und entwickelt hierauf einige farblose Blätter und ein braunes Oel, und zuletzt bleibt eine voluminose Kohle zurück. Beim Behandeln mit Kali löst sie sich mit rothbrauner Farbe auf, und die Lösung gibt beim freiwilligen Verdunsten dunkelrothe, warzenähnliche Krystalle, welche in Wasser und in Alkohol leicht löslich sind, und welche nach der Formel C24H11N4O11K zusammengesetzt sind, indem er darin 10,7 Proc. Kali fand, während die Rechnung 11,7 Proc. fordert. Von Ammoniak wird die Säure mit dunkelrother Farbe aufgelöst, aber beim Verdunsten geht das Ammoniak weg, mit Zurücklassung der Säure. Die Lösung in Ammoniak gibt mit essigsaurem Baryt rothbraune und wenig lösliche Krystallblätter, welche das Barytsalz der Säure sind. Kalksalze werden nicht durch die Lösung der Säure in Ammoniak gefüllt, aber essigsaures Bleioxyd gibt einen orangebraunen, und essigsaures Kupferoxyd einen grüngelben Niederschlag. Salpetersaures Silberaxyd gibt einen dunklen gelbbraunen Niederschlag, welcher, wenn man die Lösungen warm vermischt, in Blättern krystallisirt, die nach dem Trocknen im Wassenbade bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefu	nden.	Berechnet	
C <sup>24</sup>	34,7		34,7	
H11	2,6	-	2,5	
Ag	26,2	26,6	26,0	
N <sup>4</sup>			13,5	
012			23,2,	

was der Formel C<sup>25</sup>H<sup>11</sup>N<sup>4</sup>O<sup>11</sup>Åg entspricht.

Phenide.

Ausgehend, wie es scheinen will, von der Zusammensetzungsformel der krystidlisirten Phanoleture, welche ausweist, dass die Säure = C12H5O + H = C12H6O2 zwei Atome Sauerstoff enthält, und in sofern auf diese Weise mit Alkohol verglichen werden kann, dass sie beide gleichviel Sauerstoff enthalten, und dass die krystallisirte Phanolsäure ein Hydrat von der wasserfreien Säure sein kann, gleichwie man den Alkohol für das Hydrat von Aether hält, haben Laurent und Gerhardt 1) einige andere Reactions-Verhältnisse von der Phanolsäure und den Derivaten davon studirt, durch welche, wie sie annehmen, eine eigenthümliche Klasse von Körpern gebildet werden soll, welche sie Phenide nennen, und deren Bildungsweise der von Aetherarten, Amiden u. s. w. analog sein soll.

Benzoesaures-Phenyloxyd. Benzophenid.

Behandelt man Benzoebiacichlorid (Chlorbenzoyl) und krystallisirte Phanolsäure mit einander, so findet in der Kälte keine wechselseitige Wirkung statt, aber beim Erhitzen wird Chlorwasserstoffsäuregas entwickelt, und wenn man mit dem Zusatze des benzoebiacichlorids so lange fortfährt, bis sich kein Chlorwasserstoffsäuregas mehr entwickelt, so erstarrt das Product beim Erkalten krystallinisch. Wird dieses Product dann mit einem Gemisch von Alkohol und

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 429.

von Aether behandelt, so erhält man eine Lösung, aus welcher beim Verdunsten ein Körper in Nadeln anschiesst, welchen Laurent und Gerhardt Benzephenid nennen. Dabei setzt sich jedoch gewöhnlich zuerst ein ölartiger Körper ab, der nur BenzoesäureAether zu sein seheint, und welcher etwas von dem neu gebildeten Product aufgelöst enthält. Das Benzoehenid wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden.	Berechnet
C36	78,4	78,7
H10	5,0	5,0
04	16,6	16,3,

wonach Laurent und Gerhardt die Zusammensetzung desselben mit der Formel C<sup>26</sup>H <sup>10</sup>O<sup>4</sup> ausdrücken. Aber da dieser Körper nichts anderes als benzoësaures Phenyloxyd <sup>1</sup>) ist, gebildet in folgender Art:

$$(2C^{14}H^{5}O^{5} + C^{14}H^{5}Cl^{5}) + 3C^{12}H^{6}Q^{2} = 3HCl$$
  
Benzoebiacichlorid. Phanolsäure.  
 $+ 3(C^{14}H^{5}O^{5} + C^{12}H^{5}O),$ 

Benzoësäure. Phenyloxyd.

was am deutlichsten durch sein Verhalten gegen Kali dargelegt wird, so scheint mir auch der Name dieser Natur entsprechend in benzoësaures Phenyloxyd verändert werden zu müssen, welcher, da die Benzoësaure selbst wahrscheiulich eine mit Phenyl gepaarte Oxalsaure ist, vielleicht am richtigsten gegen phenyloxalsaures Phenyloxyd vertauscht werden kann, indem C26H10O4 = C12H5O + C14H6O5 = Phen + phenC.

<sup>1)</sup> Das Phenyloxyd ist hier gleich mit der wasserfreien Phanolsäure. Der Name Phanolsäure muss vielleicht am richtigsten gegen Phenyloxyd vertauscht werden, welches Oxyd, übereinstimmend mit unseren Kenntnissen über gewisse andere Oxyde z. B. Niekeloxydul, sich sowohl mit Säuren als auch mit Basen vereinigen kann.

Das benzoësaure Phenyloxyd krystellisirt in farblosen glänzenden Prismen, schmilzt bei + 660 und erstarrt beim Erkalten krystallinisch, und es scheint unverändert destillirt werden zu können. Es ist unlöslich in Wasser, aber loslich in Alkohol und wird aus diesem durch Wasser wieder in Flocken niedergeschlagen. Von Aether wird es leicht aufgelöst. Es ist unlöslich sowehl in siedenden Ammoniak, als auch in Kalilauge, aber durch Schmelzen mit Kalihydrat werden phanolsaures und benzoesaures Kali gebildet. Concentrirte Schwefelsäure setzt die Bestandtheile desselben um, wodurch Benzoësäure und Phanolschwefelsäure gebildet werden. Durch Chlorwasserstoffsäure wird es nicht verändert und von siedender Salpetersäure wird es schwierig angegriffen. Brom zersetzt das benzoësaure Phenyloxyd unter Entwickelung von Bromwasserstoffsäure. Das neu gebildete Product, welches leicht schmelzbare Nadeln bildet, die sich leicht in Alkohol und in Aether lösen, enthält nach der Analyse 49,9 Proc. Kohlenstoff und 2,8 Proc. Wasserstoff, welche, wie Laurent vorlegen, der Formel C26H81Br14O4 entsprechen, nach welcher der Gehalt an Kohlenstoff 49,3 und der des Wasserstoffes 2,7 Procent sein müsste. Ich für mein Theil würde vielmehr vermuthen, dass die Anzahl der Atome in dieser Formel verdoppelt werden müsse, wodurch die Formel C52H17Br5O8 erhalten wird, welche dann in (C12H6O + C14H6O5) + (C12H2Br5O + C14H5O5) = Phenbr Bz umgefasst werden kann, d. h. der Körper ist eine Verbindung von benzoesauren Phenyloxyd mit benzoësaurem Tribromphenyloxyd, von welchem letztern Oxyd wir eine entsprechende Chlorverbindung in der Trichlorphanolsäure (Acide chlorophenisique Laur.) bereits kennen.

phenid.

Behandelt man die Phanolsalpetersäure (Acide ni- Binitrobenzotrophenesique Laur.) mit Benzoëbiacichlorid in der Wärme, aber nur eine kurze Zeitlang, zieht man dann die noch im Ueberschuss vorhandene Phanolsalpetersäure mit verdünntem Ammoniak aus, und wird der Rückstand nach dem Auswaschen mit kaltem Alkohol in siedendem Alkohol aufgelöst, so schiessen aus dieser Lösung beim Erkalten gelbe rhombische Tafeln an, welche sich in Aether aber nicht in Wasser lösen, und welche zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefunden	Berechnet
$C_{50}$	<b>54,1</b>	<b>54</b> ,5
H8	2,7	2,7
M <sub>5</sub>		9,7
013	-	33,1,

wonach Laurent und Gerhardt das Product mit der Formel C26H8N2O4 repräsentiren und der Verbindung den Namen Binitrobenzophenid geben. will es jedoch scheinen, als wäre dieses Product eine Verbindung von 1 Atom Benzoësäure und 1 Atom wasserfreier Phanolsalpetersäure = C14H5O5 +  $C^{12}H^{5}R^{2}O^{9} = Bz + C^{12}H^{5}OR + R$ . Siedendes kaustisches Kali soll diese Verbindung auflösen und sich dabei gelb färben.

Wird dagegen Pikrinsalpetersäure (Pikrinsäure Trinitrobenzophenid. Laur.) mit Benzoëbiacichlorid auf dieselbe Weise behandelt, wie bei der vorhergehenden Verbindung angeführt worden ist, und wird das gebildete Product mit Alkohol so lange gewaschen, bis sich dieser nicht mehr dabei färbt, so erhält man nach dem Auflösen in siedendem Alkohol eine Verbindung, welche in goldgelben rhombischen Tafeln anschiesst, und diese

Verbindung nennen Laurent und Gerhardt Trinitrobenzophenid, in Folge der von ihnen dafür gefundenen procentischen Zusammensetzung:

	Gefunden.	Berechnet.
C36	46,6	46,8
<b>H</b> 7	2,1	2,1
<b>N</b> 5		12,6
$0^{16}$	one distance in the last of th	38,5

Aber da keine solche Reactions-Verhältnisse damit geprüft worden sind, dass man daraus die Art und Beschaffenheit der sie constituirenden Theile erschliessen könnte, sondern deswegen nur nach der supponirten Anzahl von Atomen der Elemente ein Schluss darüber gemacht werden kann, so glaube ich bemerken zu müssen, dass diese gerade in einem solchen Verhältnisse darin vorkommen, dass es eine Verbindung von 1 Atom wasserfreier Benzoësalpetersäure und 1 Atom wasserfreier Phanolsalpetersäure ausweist:

$$C^{14}H^{4}O^{2}\ddot{N} + (C^{12}H^{5}O\ddot{N} + \ddot{N}).$$

Laurent und Gerhardt stellen dagegen die Formel C<sup>26</sup>H<sup>7</sup>N̄<sup>3</sup>O<sup>4</sup> dafür auf. Die Verbindung schmilzt in der Wärme und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Beim stärkeren Erhitzen detonirt sie. In siedenden Wasser ist sie unlöslich. Von kaltem Aether wird sie nur unbedeutend, aber von siedendem etwas mehr aufgelöst. Siedendes Ammoniak färbt sich damit gelb, aber der grössere Theil derselben erfährt dadurch keine Veränderung. Siedende Kalilauge löst sie mit dunkler rothgelber Farbe auf, und Säuren scheiden daraus krystallinische Flocken ab.

Chlorhydrophenid. Lässt man phosphorsuperchlorid auf krystallisirte Phanolsäure einwirken, so entstehen Chlorwasserstoffsäure, Phosphoracichlorid und eine dickstüssige, schwere Flüssigkeit, welche schwerer als Wasser ist. Sie destillirt in höherer Temperatur, aber sie wird dabei dem grösseren Theil nach zersetzt. Durch Kochen mit Wasser wird sie zersetzt, aber viel leichter, wenn man etwas kaustisches Kali zusetzt. Laurent und Gerhardt vermuthen, dass die Zusammensetzung des reinen Products = C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>Cl sei und nennen diese Verbindung Chlorhydrophenid.

Laurent und Gerhardt haben ferner gefunden, Binitrochlordass wenn man die Phanolsalpetersäure mit Phosphorhenid. superchlorid in der Wärme behandelt, sich Chlorwasserstoffsäure, Phosphoracichlorid und ein unlösliches gelbes Oel bilden, welches letztere schwerer als Wasser ist, und welches nach einigen Tagen in eine Krystalkmasse übergeht, welche durch Auflösen in warmem Wasser gereinigt wird. Diese Verbindung nennen sie Binitrochlorhydrophenid. Sie bemerken auch, dass die Phanolschwefelsäure zu der krystallisirten Phanolsäure in demselben Verhältnisse stehe, wie das saure schwefelsaure Aethyloxyd zu dem Alkohol.

In den Abhandlungen, worin Laurent und Gerhardt die vorstehenden Resultate mitgetheilt haben,
sind sie zur Erklärung der Verbindungen von ganz
anderen theoretischen Ansichten ausgegangen, als
welche ich hier verfolgt habe. Ausserdem haben sie
es nicht unterlassen, auch hier väwie in den meisten
von ihnen publicirten Abhandlungen, die Berzelius'sche dualistische Theorie zu apostrophiren, was
wohl nur in sofern als ein Verdienst anzunehmen
ist, dass sie nicht mit ihrem unitären System harmoniren kann. Um unnöthige Weitläuftigkeiten zu vermeiden, so habe ich ihre Erklärungsweise nicht angeführt, gleichwie auch nicht die neuen Gesetz-Pa-

ragraphen, welche von ihnen in Folge ihrer Untersuchungen den unitären Chemikern zur Annahme anbefohlen werden. Diese Gesetze, welche nicht in die Sprache übersetzt werden können, welche von anderen Chemikern verstanden wird, mögen daher von Wissbegierigen in den Originalquellen aufgesucht und begründet werden.

Fettsäure mit gibt Brenzweinsäure.

Schlieper 1) hatte vermuthet, dass die Salpe-Salpetersäure tersäure mit der Fettsäure eine ähnliche Verbindung eingehen werde, wie wir bereits in der Benzoësalpetersäure kennen, und er studirte daher die Rinwirkung der Salpetersäure auf Fettsäure und fand dabei, dass wenn man 20 bis 30 Theile Salpetersaure von 1,4 specif. Gewicht in einem Kolben mit 1 Theil Fettsäure erwärmt, sich wohl ein wenig salpetrige Säure entwickelt, woraus hervorgeht, dass die Fettsäure dadurch verändert wird, dass aber, wenn man nach einem 2 bis 3 stündigen Kochen eine grössere Menge Wasser hinzusetzt, sich die Fettsäure dem grössern Theil nach unverändert wieder absetzt. Er empfiehlt daher, wenn man eine gefärbte und unreine Fettsäure reinigen will, diese Säure mit 5 - 6 Theilen Salpetersäure siedend zu behandeln, und die Lösung dann mit Wasser zu vermischen, wodurch die Säure nun krystallinisch und rein abgeschieden wird. Setzt man dagegen die Einwirkung der Salpetersäure auf Fettsäure sehr lange Zeit fort, so verändert sich die letztere allmälig, aber zu 15 Grammen Fettsäure war bei seinen Versuchen ein 8 Tage langes Kochen erforderlich, ehe die Entwickelung von salpetriger Säure aufhörte. Wird die saure Flüssigkeit dann zur Trockne verdunstet, um alle Sal-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 121.

petersäure auszutreiben, was zuletzt durch öfteres Zusetzen von Wasser vollendet werden muss, so erhält man, wenn die concentrirte Flüssigkeit ruhig stehen bleibt, Krystalle von einer Säure, welche sowohl für sich als auch in ihren Verbindungen mit Silberoxyd und mit Bleioxyd analysirt worden ist, und welche sieh in ihrem Hydratzustande nach der Formel C5H5O5 + H zusammengesetzt herausstellte, welche Zusammensetzung dieselbe ist, wie die der Brenzweinsäure, mit welcher sie auch in allen ihren physischen Eigenschaften übereinstimmte. Diese Brenzweinsaure ist auch das einzige Product, was dabei gebildet wird, und das Verhalten der Einwirkung der Salpetersäure auf Fettsäure scheint nur darin zu bestehen, dass Sauerstoff aufgenommen wird, und dass aus 1 Atom Fettsäure, dann 2 Atome Brenzweinsäure gebildet werden, wie aus folgender Vorstellung zu ersehen ist:

 $C^{10}H^8O^5 + 50 = 2\dot{H}C^5H^5O^5.$ 

Hardwick 1) hat die Säure untersucht, welche Bessinsäure. durch Verseifung des Bassiaöls gebildet wird. Dieses Oel, welches durch Pressen der Samen von der auf dem Himalaja-Gebirge wachsenden Bassia latifolia gewonnen wird, ist etwas gelblich, aber es wird durch Licht farblos. Es besitzt einen schwachen aber nicht unangenehmen Geruch, hat bei gewöhnlicher Temperatur eine der Butter ähnliche Consistenz und ein speeif. Gewicht = 0,958. Es schmilzt bei + 27 bis 30°, löst sich kaum in Alkohol von 0,84 auf, sowie auch nur unbedeutend in wasserfreiem Alkohol, aber dagegen ist es in Aether leicht löslich. Wird dieses Oel verseift und die fette Säure dann mit Wein-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. II, 231.

Bassinsteure genannt worden ist, und welche nach wiederholten Umkrystallisationen mit Alkohol bei + 57°,2 schmilzt, aber deren Schmelzpunkt sich auf + 70°,5 vergrössert, wenn man sie wiederholt mit Aether umkrystallisirt. Die Säure ist nun weiss, krystallinisch und kann in einem Metallbade verflüchtigt werden, fast ohne alle Zersetzung. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefu	nden.	Berechnet.
C <sup>56</sup>	76,04	76,22	76,06
<b>H</b> 56	12,80	12,92	12,78
04	11,16	10,86	11,26,

was der Formel C56H55O5 + H entspricht.

Bassinsaures Kaki krystallisirt in feinen, seideglünzenden Nadeln, löst sich sowohl in Alkohol als auch in einem Gemisch von Alkohol und Aether, und bildet mit Wasser eine Gelée.

Bassinsaures Natron scheidet sich aus Alkohol als eine Gelée ab, löst sich nicht in kaltem und nur unbedeutend in warmem Alkohol auf.

Bassinsaures Silberoxyd scheidet sich in Gestalt einer käsigen Masse ab, wenn man die Lösung des Kalisalzes mit Salpetersaurem Silberoxyd vermischt. Die Analyse dieses Salzes gab:

		Gefunden	•	Berechnet.		
C56	54,72	54,74	55,00	55,24		
H55	9,16	9,01	9,09	8,95		
04		-		8,19		
Ag	27,56	27,67	00,00	27,62		

welches Resultat die Formel ÅgC<sup>56</sup>H<sup>55</sup>O<sup>5</sup> gibt und dadurch die Formel für die Säure bestätigt.

Bassinsaure Baryterde, BaC56H55O3, ist ebenfalls

vollständig analysirt werden. Sie Schlägt sich in Gestalt eines weissen, glänzenden, halbkrystallinischen Pulvers nieder, wenn man eine Lösung von Chlorbarium in die Lösung von bassinsaurem Kali in Alkohol tropft. Sie ist sowohl in Alkohol als auch in Aether unlöslich.

Leitet man einen Strom von trocknem Chlorges Chlorbassinin Bassinsäure bei + 100°, so wird die schmelzende Säure allmälig immer dickflüssiger, zuletzt fest und harzartig. Dabei wird eine Chlorbassinsäure gebildet, welche mit Bleioxyd und Baryterde unlösliche Salze bildet, mit Kali aber eine seifenartige Verbindung eingeht, welche jedoch nicht aus ihrer Lösung in Alkohol krystallisirt erhalten werden kann. Die Bildung dieser Säure scheint eine lange anhaltende Behandlung mit Chlor zu erfordern. Bei der Analyse fand sie Hardwick zusammengesetzt aus:

săure.

	Gefunden.		Berechnet.
C20	34,56	34,19	34,06
H26	4,38	4,36	4,10
Cl10	57,16		56,78
04	. —		5,06,

wonach sie also der Formel C<sup>56</sup>H<sup>25</sup>Cl<sup>10</sup>O<sup>5</sup> + H zu entsprechen scheint.

Die Aetherslüssigkeiten, woraus die Bassinsäure angeschossen ist, enthält ausser Oelsäure noch andere flüchtige fette Säuren, welche schwierig rein darzustellen sind. Nachdem der verdunstete Rückstand zur Abscheidung der Oelsäure im Metallbade destillirt worden ist, wird das Destillat (Rückstand?) durch Umkrystallisirung mit Alkohol gereinigt, wodurch eine Säure erhalten wird, welche bei + 55°,5 bis 56°,5 schmilzt, und welche in Folge der Analysen sowohl der freien Săure als auch ihres Silbersalzes eine Zusammensetzung besitzt, welche mit der Formel C<sup>52</sup>H<sup>51</sup>O<sup>5</sup> + H
übereinstimmt, welche dieselbe ist, wie die für Palmitinsäure nach gewissen Analysen, mit welcher sie
jedoch nicht einerlei Schmelzpunkt hat, und Hardwick vermuthet auch, dass das Analysirte ein Gemisch von Bassinsäure mit einer andern Säure gewesen sel, welche letztere ein niedrigeres Atomgewicht
habe, und deren Zusammensetzung dann = C<sup>50</sup>H<sup>29</sup>O<sup>5</sup>
+ H sein würde.

Chinasaure.

Um die elementare Zusammensetzung der Chinasäure selbst und ihres basischen Kupfersalzes zu bestimmen, hat Kremers 1) dieses letztere analysirt. Zur Bereitung dieses Salzes wurde schwefelsaures Kupferoxyd mit chinasaurer Baryterde im Ueberschuss gefällt, der gebildete schwefelsaure Baryt abfiltrirt, und die durchgegangene Flüssigkeit so lange mit Barythydrat versetzt, als der gebildete Niederschlag sich wieder auflöste. Die dunkelgrüne Flüssigkeit setzte dann an einem warmen Orte Krystalle von basischem chinasauren Kupferoxyd ab, welche nach dem Trocknen über Schwefelsäure bei der Analyse Resultate gaben, welche mit der Formel Cu<sup>2</sup>C<sup>14</sup>H<sup>14</sup>O<sup>14</sup> übereinstimmten. Bei + 120° verloren sie 4 Atome Wasser, und bei + 140° fingen sie an zersetzt zu werden. Dieses Salz ist also nach der Formel Cu<sup>2</sup>C<sup>14</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup> + 4H zusammengesetzt, und in Folge davon nimmt Kremers an, dass die Formel der Saure = C14H10O10 sei. Das Salz kann jedoch auch als ein neutrales betrachtet werden, zusammengesetzt nach der Formel CuC7H5O5 + 2H, und die wasserfreie Säure dana == C7H5O5 sein, wonach elso die

t) Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 92.

Frage über das Atomgewicht der Säure noch als unentschieden angesehen werden muss.

Wöhler<sup>1</sup>) hat einige neue Beobachtungen mitgetheilt, welche von ihm an den Verbindungen gemacht worden sind, die mit dem Chinon im Zusammenhang stehen. Bei dem Einleiten von Schwefelwasserstoffgas in eine Lösung des Chinons in Wasser, wenn man das braune Schwefelhydrochinon bereiten will, was jedoch nicht so lange fortgesetzt werden Schwefelhydarf, dass nicht noch etwas unzersetztes Chinon in der Flüssigkeit übrigbleibt, wird gleichzeitig auch immer etwas grunes Hydrochinon gebildet. Dieser letztere Körper ist auch schwer löslich in Wasser und verunreinigt daher immer das braune Schwefelkydrochinon, weshalb die früher damit ausgeführten Analysen zu einer fehlerhaften Zusammensetzungsformel führen mussten. Wöhler gibt nun an, dass mit einem reinen braunen Schwefelhydrochinon die Analyse wiederholt worden sei, und dass sich die Zusammensetzung desselben = C12H5O+S2 herausgestellt habe, wonach die Bildung nun auf folgende Weise erklärt wird:

 $2C^{12}H^4O^4 + 2HS = C^{12}H^5O^4S^2 + C^{12}H^5O^4$ Chinon. Braunes Grünes

Schwefelhydrochinon. Hydrochinon.

Gelbes Schwefelhydrochinon wird erhalten 1) wenn man braunes Schwefelhydrochinon mit Wasser an-Schwefelhyrührt, und die Mischung einer lange Zeit anhaltenden Einwirkung von Schweselwasserstoff aussetzt. 2) Wenn man eine Lösung des Chinons in Alkohol mit Schwefelwasserstoff sättigt, wobei sie sich zuerst dunkelbraun und zuletzt hellgelb färbt. 8) Wenn

Chinon.

Braunes

Gelbes drochinon.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 294.

man die Lösung des braunen Schwefelhydrochinous in Alkohol mit Schwefelwasserstoffgas sättigt. In allen diesen Fällen schlägt sich zugleich auch Schwefel nieder, welcher Umstand früher Wöhler der Aufmerksamkeit entgangen war, und wodurch die früheren Analysen einen zu grossen Gehalt an Schwefel gegeben haben. Das gelbe Schwefelhydrochinon wird dadurch gereinigt, dass man die Lösung desselben in Alkohol im luftleeren Raume verdunstet. Es schmilzt schon unter + 100°, aber es wird dabei In Alkohol aufgelöst schmeckt es partiell zersetzt. hepatisch und zusammenziehend. Die Lösung in Alkohol gibt mit essigsaurem Bleioxyd einen weissen Niederschlag, und wird das Chinon damit übergossen, so verwandelt es sich in braunes Schwefelhydrochinon, unter gleichzeitiger Bildung von grünem und farblosem Hydrochinon. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden.		Berechnet.
C12	56,53	<del></del>	57,16
H <sub>6</sub>	5,95		4,75
S	12,84	12,24	12,73
0+	25,68		25,36,

was der Formel C12H6SO4 entspricht.

Der Körper, welcher früher von Wöhler Chloraulfochinon genannt worden ist, hat sich bei einer genaueren Untersuehung so beschaffen gezeigt, dass er höchst wahrscheinlich nur ein Gemenge von Chlorund Schwefel-haltigen Producten ist.

Rhomboedri-

Das farblose Hydrochinon, C17H6O4, kann mit ches Schwe-Schwefelwasserstoff in zwei verschiedenen Verhältfelwasserstoff-Hydrochinon nissen vereinigt werden, welche beide krystallisiren. Die rhomboedrische Verbindung wird gebildet, wenn man Schweselwasserstossgas in eine kalte und gesät-

tigte Lösung von farblosem Hydrochinon einleitet, wobei sie sich in kleinen, glänzenden, farblosen, rhomboedrischen Krystallen absetzt, und diese Krystalle werden grösser erhalten, wenn man die Flüssigkeit während des Einleitens des Gases gelinde erwärmt. Sie muss rasch zwischen Papier ausgepresst und im luftleeren Raume getrocknet werden, aber im trocknen Zustande erhält sie sich, ohne einen Geruch abzugeben. Befeuchtet man sie mit Wasser, so zersetzt sie sich in Schweselwasserstoff und in farbloses Hydrochinon. Dasselbe findet statt, wenn man sie mit Alkohol behandelt oder wenn man sie erhitzt. Beim Behandeln mit essigsaurem Bleioxyd bilden sich Afterkrystalle von Schweselblei und eine Verbindung von Hydrochinon mit essigsaurem Bleioxyd, welche gleich nachher angeführt werden soll. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden.		Berechnet.
C56	58,70		59,37
H20	5,51		5,48
S <sup>2</sup>	8,86	8,71	8,81
$0^{12}$	26,93	<del></del>	26,34,

wonach sie der Formel 3(C12H6O4) + 2HS entspricht.

Prismatisches Schwefelwasserstoff - Hydrochinon Prismatisches wird gebildet, wenn man Schweselwasserstoff in eine Schweselwasgesättigte und bis zu + 40° erhitzte Lösung von dem farblosen Hydrochinon einleitet. Es bildet lange Prismen, und ist nach der Formel 2(C12H6O4) + HS zusammengesetzt, indem es zusammengesetzt gefunden wurde aus:

drochinon.

	(	Gefunde	n.	Berechnet.
C24	-	•	-	60,79
H13				5,47
S	6,76	6,95	6,66	6,77
$0_8$			, <del></del>	<b>26,97</b> .

Wie die Verbindung zwischen Hydrockinon und essigsaurem Bleioxyd dargestellt wird, ist im Vorhergehenden schon angegeben worden, aber am leichtesten wird sie erhalten, wenn man die Lösung des farblosen Hydrochinons mit einer warmen und etwas verdünnten Lösung von essigsaurem Bleioxyd vermischt, wobei die Verbindung in geschobenen rhombischen Prismen auskrystallisirt, welche in kaltem Wasser schwer und in siedendem Wasser leicht und ohne Zersetzung löslich sind. Sie sind in kaltem Alkohol unlöslich und scheinen durch siedenden Alkohol zersetzt zu werden, gleichwie dieses auch der Fall mit Aether ist, welcher schon in der Kälte Hydrochinon auszieht. Bei + 100° verlieren die Krystalle Wasser, wobei sie milchweiss werden, und bei + 1800 schmelzen sie mit Zersetzung. man eine concentrirte Lösung von dieser Verbindung zu einer Lösung von Chinon, so scheidet sich reines grünes Hydrochinon ab. Die Zusammensetzung entspricht der Formel 2PbA + C12H6O+ + 3H, oder vielleicht richtiger ( $\dot{P}b\overline{A} + C^{12}H^6O^4$ ) + ( $\dot{P}b\overline{A} + 3\dot{H}$ ). Die Analyse gab nämlich folgende Resultate:

	Gefunden	Berechnet
Р́b	47,33	48,27
C50	26,34	26,00
<b>H</b> 16	3,10	3,23
015	23,23	22,50.

Beim Trocknen über Schwefelsäure verliert sie 5,23 Proc. Wasser, von dem 3 Atom 5,84 Procent entsprechen.

Einwirkung von Chlor auf Chinasaure. Städeler 1) hat die Chlor-haltigen Zersetzungs-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 300.

producte der Chinasaure studirt. Vermischt man diese Saure mit einer Chiorgas entwickelnden Mischung und unterwirst man sie dann der Destillation, so bekommt man eine saure Fküssigkeit und ein gelbes krystellinisches Sublimat. Die Flüssigkeit enthält Ameisensture und einen ölartigen Körper aufgelöst, welcher letztere bis auf weiteres Oel genannt worden, welcher sich immer bildet, wenn organische Körper durch Chlor zersetzt werden, und dessen genauere Beschreibung in Zukunst zu geben Städeler versprochen bat. Das krystallinische Sublimat dagegen wird von 4 Körpern ausgemacht, welche in so fern eine Verwandtschaft mit dem Chinon haben, dass darin 1, 2, 3 und 4 Doppelatome Wasserstoff des letzteren als durch eine gleiche Anzahl von Doppelatomen Chlor ausgewechselt angesehen werden können, weshalb auch Städeler vorschlägt, dieselben Chlorchinon, Bicklorchinon und Trichlorchinon zu nennen, während der Körper, welcher 4H gegen 4Cl ausgewechselt enthält, das von Erdmann zuerst entdeckte Chloranilin ist.

Städeler empfiehlt ein Gemisch von 1 Theil chinasaurem Kupferoxyd und 4 Theile eines Gemisches von 3 Theilen Kochsalz, 2 Theilen Braunstein und 4 Theilen Schwefelsäure, welches die grösste Ausbeute an festen Producten geben soll, aber er bemerkt dabei, dass man für jede Operation nicht mehr als 20 — 25 Grammen von dem chinasauren Salz anwenden dürfe. Das Gemisch schäumt nämlich bedeutend auf, indem Kohlensäure und ein wenig Chlorweggeben, und wehn es am Ende ins Sieden gekommen ist, hört die Chlorentwickelung auf. Die Destillation wird fortgesetzt und das Destillirende dabei gut abgekühlt, und bei dieser Abkühlung kann man schon das am schwersten flüchtige Chloramilin dem

grösseren Theil nach von den anderen festen Pveducten abscheiden, die man nachher auf einem Filtrum sammelt, darauf einige Male mit kaltem Wasser auswäscht und trocknet. Die getrocknete Masse wird zerrieben und mit so lange wiederholt erneuerten Quantitäten von Alkohol digerirt, als sich dieser noch intensiv gelb färbt, wodurch das Bichlorchinon mit geringeren Mengen von dem Trichlorchinon und von Chloranil ungelöst zurückbleiben, während Chlorchinon und der grössere Theil von dem Trichlorchinon aufgelöst werden, die man dann durch Wasser aus dem Alkohol niederschlägt. Bei einer genaueren Betrachtung unter einem Mikroscope erfährt man, dass der durch Wasser aus dem Alkohol ausgefällte Theil ein Gemisch von zwei Körpern ist, indem er zum Theil Nadeln und zum Theil Blätter bildet. Die Nadeln sind das Chlorchinon und die Blätter das Trichlorchinon.

Chlorchinon.

Das Chlorchinon rein darzustellen glückte noch nicht. Löst man das Gemenge von Chlorchinon und Trichlorchinon in wenig siedendem Alkohol, so schiesst daraus beim Erkalten zwar zuerst das blättrige Trichlorchinon an, aber darauf schiesst ein Gemenge von Blättern und Nadeln an, und setzt man Wasser hinzu, gerade wenn die nadelförmigen Krystalle anschiessen, so erhält man ebenfalls ein Gemenge von beiden Körpern. Auch durch wiederholte Umkrystallisationen mit Wasser kann man die Trennung nicht bewirken, wiewohl das Chlorchinon in Wasser leichter löslich ist als das Trichlorchinon, denn theils bleibt von diesem letzteren viel in der Lösung beim Erkalten zurück, theils ist das Trichlorchinon in einem Wasser, welches Chlorchinon enthält, viel löslicher, als in reinem. Städeler sah sich daher gezwungen, die Zusammensetzung des Chlerchinons aus den Ana-

lysen eines so gereinigten Products soviel als möglich zu erschliessen, und da er bei denselben Resultate bekam, welche mit der Formel C12H5ClO++ C12HC15O4 übereinstimmten, und da es sich bei anderen Versuchen, welche nachher angeführt werden sollen, herausstellte, dass das letztere Glied die Zusammensetzung des Trichlorchinons repräsentirt, so glaubt er daraus den Schluss ziehen zu können, dass die Zusammensetzung des Chlorchinons durch die Formel C12H3ClO4 ausgedrückt wird. Als das Chlorchinon characterisirende Eigenschaften führt Städeler folgende an: Es krystallisirt in feinen gelben Nadela, die bei der Siedhitze des Wassers zu einer dunkelgelben ölartigen Flüssigkeit schmelzen. Der Haut und den organischen Körpern im Allgemeinen theilt es eine Purpurfarbe mit. Es riecht aromatisch und schmeckt scharf und brennend. Vom Aether wird es leicht und von Alkohol selbst in der Kälte bedeutend aufgelöst. Von Alkohol der mit gleichviel Wasser vermischt worden ist, wird es in der Wärme bedeutend aufgelöst, aber es scheidet sich beim Erkalten einen Theil nach wieder ab. Seine Lösung in verdünnten Alkohol wird leicht zersetzt, die Lösung färbt sich dabei zuerst gelb und darauf weinroth. Ebenso verhält es sich gegen Essigsäure. Es scheidet sich aus seiner Lösung in siedendem Wasser beim Erkalten wieder ab, aber beim Kochen dieser Lösung zersetzt es sich in einem bedeutenden Grade, indem die Lösung dunkehroth und ganz undurchsichtig wird, während das Kochen nach einem Zusatz von Salzsäure längere Zeit fortgesetzt werden kann, ehe sich die Flüssigkeit roth fürbt. Mit kalter Schwefelsäure bildet es eine rothgelbe Lösung, welche bald zu einem Brei von sehr kleinen weissen Prismen erstarrt.

Wöhler<sup>1</sup>) hatte gefunden, dass das Chinon mit Wasserstoff in mehreren Verhältnissen verbunden werden kann, und er hat auch Verbindungen dieser Art mit dem Chlorchinon dargestellt. Die Darstellung dieser Wasserstoffverbindungen unterstützt die Fermel für das Chinon, welche, wie wir vorhin sahen, auf indirecte Weise abgeleitet worden war. Chlorchinon flüchtiger ist, als die anderen Chlorverbindungen des Chinons, so versuchte Städeler des reine Chlorchinon dadurch darzustellen, dass er ein Gemisch von allen diesen Chlorverbindungen des Chinons einer fractionirten Destillation mit Wasser unterwarf. Dabei ging jedoch ein Gemisch von allen diesen Chlorverbindungen über, während sich der Inhalt in dem Destillationskolben braumroth färbte, und die Chinonverbindungen zu einer schwarzen Masse zusammenschmolzen, welche aus unverändertem Bi- und Trichlorchinon bestand, gemengt mit einem braunen harzähnlichen Körper. Wurde die dunkelrothe Lösung in Wasser nach dem Erkalten abfiltrirt und schwesligsaures Gas hineingeleitet, so bekam man nach dem Verdunsten eine bräunliche Krystallmasse, aus welcher durch vorsichtige Sublimation feine weisse Krystallblätter erhalten werden konntes, welche farbloses Chlerhydrochinon = C12H5C10<sup>4</sup> waren. Wurde dagegen die dunkelrothe Wasserlösung mit Aether geschüttelt, die Aetherlösung-abgenommen und verdunstet; so blieben braune Oeltrepfen zurück, welche bald nachher in feine; graubraune Krystalle übergingen, und welche sich bei der Analyse als eine undere Wasserstoffverbindung des Chlorchinons, nämlich als C12H+ClO+ herausstell-

<sup>1)</sup> Jehreshericht XXV, 837.

nem Glasrohr sich selbst überlassen, so sublimirte essich zu langen hraunen Nadeln, welche die Haut tief purpurroth fürbten. Braunes Chlorhydrochinon wird sowohl durch Vermischen des weissen Chlorhydrochinons mit Eisenchlorid, so wie durch Digestion einer Lösung von Chlorhydrochinon mit Chlorchinon, als auch durch anhaltendes Kochen von Chlorchinon mit wenig Wasser und durch die erste Einwirkung von Chlorwasserstoffsäure auf Chinon gebildet, bei welcher letzteren Bildungsweise zugleich auch grünes Hydrochinon hervorgebracht wird. Der Process bei der letzten Bereitungsweise wird in folgender Art erklärt:

 $C^{12}H^{+}O^{+} + HCl = C^{12}H^{5}GlO^{+}$ 

Chinon. Farbloses Chlorbydrochinon.

C12H5ClO+ + C12H+O+ = C12H5O+ + C12H+ClO+

Farbloses Chlor- Chinon. Grimes Hydro- Braun. Chlorbydrochinon. chinon: hydrochinon.

Bei der Bildung des braunen Chlerhydrochinons durch anhaltendes Kochen des Chlorchinons mit Wasser musste Wasser zersetzt werden, der Wasserstoff desselben an das Chlorchinon übergehen, um damit Chlorhydrochinon zu bilden, und der schwarzbraune harzige Körper, welcher bei dieser Operation zugleich gebildet wird, muss dann ein Oxydationsproduct von dem Sauerstoff des zersetzten Wassers mit einer anderen Portion des Chlorchinons sein.

Im Vorhergehenden ist bereits angeführt worden, Bichlorchinon. dass Bichlorchison mit einer geringeren Einmengung von Trichlorchinon und etwas Chloranil bei der Digestion mit kaltem Alkohol ungelöst zurückbleibt.

Das Trichlorchinon wird daraus durch Waschen mit siedendem Alkohol, welcher mit seinem gleichen Vo-

lum Wasser vermischt worden ist, ausgezogen. Das Chloranil wird darauf dadurch abgeschieden, dass man den Rückstand in siedendem Alkohol auflöst und die Lösung krystallisiren lässt, wobei das Bichlorchinon in sehr schiefen Prismen mit schiefen Endflächen und citronengelber Farbe daraus anschiesst, während das Chloranilin in Blättern krystallisirt, welche von dem Bichlorchinon sehr leicht getrennt werden können. Durch Umkrystallisation mit einem Gemisch von Alkohol und Aether wird es dann in grösseren und dunkelgelben Krystallen erhalten. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden.	Berechnet.
C12	40,72	40,73
H2	1,15	1,13
€ls	40,14	40,06
04	17,99	18,08,

was mit der Formel C12H2ClO4 übereinstimmt. Des Bichlorchinon verstüchtigt sich langsam bei gewöhnlicher Temperatur, schmilzt bei + 150° und wird dabei dunkler, aber es nimmt beim Erkalten seine frühere Gestalt wieder an. Es ist unlöslich in Wasser, aber es verflüchtigt sich mit den Wasserdämpsen und wird dabei etwas zersetzt. Es ist unlöslich in kaltem Alkohol, so wie auch in verdünntem siedenden, aber es löst sich in siedendem starken Alkohol bedeutend und mit gelber Farbe auf. Kalter Aether löst es leicht mit gelber Farbe auf. Es löst sich in einem bedeutenden Grade in siedender concentrirter Essigsäure auf und schiesst daraus beim Erkalten in rhombischen Krystallen an, aber der Theil, welcher dann in der Lösung zurückbleibt, wird zersetzt, indem er die Essigsäure braunroth färbt. Es fürbt die Haut nicht. Es löst sich in Kalilauge und nach einiger

Zeit setzt sich aus der weinrothen Lösung ein rothes Kelisals in kleinen Prismen ab, aus deren Lösungdie Säure dann durch Chlorwasserstoffsäure ausgefallt werden kann. Dieses Verhalten ist jedoch nicht weiter genau erforscht worden. Vom Ammeniak wird es schwierig aufgelöst und aus der anfangs gelben aber nachher rothen und zuletzt schwarzen Lösung, welche mit Chlorwasserstoffsäure einen braunen Niederschlag gibt, setzt sich beim Verdunsten Salmiak und ein humusähnlicher Körper ab. Es löst sich ohne Zersetzung in concentrirter Schweselsäure auf, und scheidet sich daraus beim Verdünnen mit Wasser krystallinisch wieder ab. Von kalter concentrirter Salpetersaure wird es nur unbedeutend aufgelöst, aber etwas mehr von warmer, und beim Erkalten scheidet es sich unverändert daraus wieder ab.

Behandelt man das Bichlorchinon mit schwesligerFarbloses BiSture, so bilden sich zwei Wasserstossverbindungen, chlorhydrochinon.
von denen die eine, welche farbloses Bichlorhydrochinon genannt worden ist, sich aus der farblosen
Lösung in sternsörmig zusammengruppirten, langen
Nadeln absetzt, welche erhalten wird, wenn man das
Bichlorchinon mit einer concentrirten Lösung von
schwessiger Säure erwärmt. Aus einer verdünnten
Lösung setzt es sich in kurzen und dicken Prismen
ab. Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

	Gefunden.	Berechnet.
C13	40,24	40,28
<b>H</b> <sup>4</sup>	2,25	2,23
€l²	<del>_</del>	39,62
0+	• •	17,87,

welches Resultat die Formel C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>4</sup> gibt und darlegt, dass Wasser bei der Bildung desselben zersetzt worden ist, wie folgende Vorstellung ausweist:

C<sup>12</sup>H<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>4</sup> + 2S + 2H = C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>4</sup> + 2S.

Das farblose Bichlorhydrochinon krystallisirt im sehr schönen perknutterglänzenden Krysteilen, welche denen der Oxalswure ähnlich aussehen, wenn man die Lösung desselben in Essigsture der freiwilligen Verdunstung überlässt. Es schmeckt brennend, aber es ist geruchles. Bei + 120° fangt es an zu sublimiren, aber es schmilzt erst bei 1640 zu einer rothbraunen Flüssigkeit, welche beim Erkalten wieder farblos wird. Es verbrennt mit einer sehr leuchtenden und grünen Flamme, löst sich leicht in Aether, Alkohol, warmer Essigsäure und in siedendem Wasser, aber dagegen wenig in kaltem Wasser. Mit Kalilauge bildet es eine farblose Lösung, welche in der Last zuerst grün, dann roth wird, und hierauf bald ein violettes Pulver absetzt. Ven Ammoniak wird es mit gelber Farbe aufgelöst, die Lösung wird bald roth and gibt mit Chlorwasserstoff einen braunen Niederschlag, welcher einen amorphen und einen krystallmischen Körper zu enthalten scheint. Es ist unlöslich in kalter concentrirter Schweselsäure, aber in der Wärme löst es sich darin auf und wird dann durch Wasser wieder krystallinisch abgeschieden. Durch siedende concentrirte Chlorwasserstoffsaure wird es nicht zersetzt. Durch Behandlung des Chlorbihydrochinons mit Salpetersäure wird dasselbe sogleich in Bichlorchinon verwandelt, was auch der Fall ist, wenn man eine warme Lösung davon in Wasser mit einer hinreichenden Quantität Eisenchlorid vermischt.

Violettes und hydrochinon.

Wendet man jedoch dabei nur so viel Eisenchlogelbes Bichlor-rid an, dass die Lösung dunkler wird, so scheidet sich eine Verbindung in kleinen vieletten oder grösseren grünschwarzen Krystallen ab, welche in Betreff der Zusammensetzung in ihrer Art dem erfinen

Hydrochinon entsprechen. Dieselbe Verbindung bil4 det sich auch, wiewohl unter Abscheidung von metallischem Silber, wenn man eine Lösung von dem Bichlorhydrochinon in Spiritus mit salpetersaurem Silberaxyd vermischt, aber der dadurch entstehende krystallinische Niederschlag ist entweder violett oder gelb, je nachdem die Flüssigkeit mehr oder weniger concentrirt war und ungleich viel Alkohol enthielt. Wird die Silberlösung dabei gekecht, so geschieht die Zersetzung vollständiger, jedock wird in einem solchen Falle nicht mehr als 1 doppelatom Wasserstoff oxydirt, worses felgt, dass des Bichlorhydrochissen die beiden Wasserstoff-Aequivalente in einer anderen Form gebunden enthält. Das violette Richlorhydrochinon wird, ausser auf die angestihrte Weise durch Eisenchlorid, auch erhalten, wenn man Bichlorchinon in der Wärme mit einer Lösung von farblosen Bichlorhydrochinon behandelt. In beiden Fällen bildet sich eine dunkelbraune Lösung, woraus beim Erkalten dunkelviolette, sternförmig zusammengruppirte Prismen anschiessen, von denen die Mutterlauge mit ein wenig kaltem Wasser abgewaschen Diese violette Verbindung verliert schon bei + 70° oder auch beim Trocknen über Schwefelsäure Wasser und wird dadurch gelb. Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

	Gefunden.	Borechnet.
C12	36,90	36,79
<b>H</b> 5	2,75	2,55
€l <sup>2</sup>	<u> </u>	26,18
$0^6$	<del>-1-1</del>	24,48,

was der Formel C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>4</sup> + 2H entspricht, denn der Verlust an Wasser betrug bei einem Versuch 9,09 Procent, wührend er nach der Rechnung 9,18 Procent sein würde. Es ist fast unlöslish in kalten Wasser, aber es löst sich in siedendem Wasser und in Essigsäure auf, und scheidet sich beim Erkalten aus diesen Lösungen wieder ab, wiewohl es dabei einem Theil nach in das gelbe, d. h. in wasserfreies übergeht. Durch Alkohol, Aether und concentrite Schwefelsäure wird es gelb. Von kalter und verdünnter Salpetersäure wird es nicht zersetzt, und durch concentrirte Salpetersäure wird es in Bichlorchinon verwandelt. Von Kali und Ammoniak wird es mit grüner Farbe aufgelöst, und die Lösung (welche wenn sie mit Kali gemacht wurde, durch Salzsture blass cochenillroth gefällt wird) wird bald rubinroth. Die Lösung fürbt die Haut unbedeutend.

Das gelbe Bicktorhydrochinon, welches bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefunden.	Berechnet
$C^{12}$	40,59	40,51
<b>H</b> 5	1,91	1,68
€l²		39,84
0+		17,97,

was der Zusammensetzungsformel = C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>4</sup> entspricht, hat diesen nach eine gewisse Analogie mit dem grünen Hydrochinon. Städeler wirst die Frage auf, ob nicht die Formel für die violette Verbindung = C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>O<sup>4</sup> + Cl<sup>2</sup> sei, wodurch die Verwandlung desselben in die gelbe dann davon herrühren würde, dass der Sauerstoff der unterchlorigen Säure Wasserstoff zu Wasser oxydire, wiewohl er nicht strenger die Richtigkeit dieser Ansicht vertheidigt. Die gelbe Verbindung wird bei + 110° roth, nimmt aber ihre gelbe Farbe beim Erkalten wieder an. Bei + 120° schmilzt sie zu einer rothen Flüssigkeit, und dabei zersällt sie in Bichlorchinon und in weisses Bichlor-

hydrochinon. Sie schmeckt hrennend und hat nur sinen schwachen Geruch. Sie löst sich leicht in siedendem Wasser und setzt beim Erkalten einen Theil in der violetten Form wieder ab. Sie löst sich leicht in Alkohol und in Aether, aus weicher letzteren Lösung sie sich beim Erkalten in violetten Krystallen wieder absetzt. Aus ihrer Lösung in concentrirter warmer Essigsäure krystallisirt sie in dünnen dunkelgelben Prismen. Mit Schweselsäure gibt sie eine gelbe Lösung, aber sie setzt sich daraus mit ihrer früheren Farbe wieder ab, wenn man die Schweselsäure Wasser aus der Luft anziehen lässt. Gegen Salpetersäure, Kali und Ammoniak verhält sie sich wie die violette Verbindung.

Behandelt man die festen Producte von der De- Trichlorchistillation der Chinasaure mit einer Chlor entwickelnden Mischung mit ein wenig kaltem Alkohol, so löst dieser ein wenig Oel auf, und werden sie darauf mit kaltem 85 procentigem Alkohol so lange macerirt, als man daraus durch Wasser noch etwas ausfällen kann, so erhält man auf Zusatz von Wasser einen Niederschlag von Chlorchinon und Trichlorchinon, und wird dieser in 60° warmem und angemessen starkem Spiritus wieder aufgelöst, so krystallisirt beim Erkalten das Trichlorchmon zuerst in gelben Blättern aus, welche absiltrirt und mehrere Male umkrystallisirt werden müssen, um sie vollkommen von einer Einmengung des erst hinterher in Nadeln krystallisirenden Chlorchinons zu befreien. Das so dargestellte Trichlorchinon enthält:

Gefunden. Berechnet. C<sub>15</sub> 34,48 34,10 0,47 0,54 H 50,10 50,30 14,88 15,13, 04

so dass es nach der Formel C12HCl5O+ zusammengesetzt ist. Es sublimirt sich bei - 1300 sehr resch, aber es schmilzt erst bei 1600, ist geruchlos, schmeckt scharf und kratzend, färbt nicht die Haut, ist unlöslich in kaltem aber etwas löslich in warmem Wasser, wird wenig von kaltem Alkohol aufgelöst, und von verdünntem Alkohol wird es im Sieden in bedeutender Menge aufgelöst, woraus es beim Erkalten isst vollständig wieder auskrystallisirt. Gegen starke und verdünnte Essigsäure verhält es sich eben so, wie gegen concentrirten oder verdännten Alkohol. Aether wird es reichlich aufgelöst. Mit concentrirter Schweselsäure bildet es eine gelbe Lösung, welche durch Wasser gefällt wird. Von warmer concentri-. ter Salpetersäure wird es ohne Zersetzung aufgelöst, und beim Erkalten in gelben Blättern daraus wieder abgeschieden. Behandelt man die Krystalle mit Kalilange, so löst es sich mit grüner Farbe auf, aber die Lösung wird bald nachher rothbraun und scheidet ein neues Kelisakz in langen rothen Nadeln ab, welche von Neuem in Wasser wieder aufgelöst werden können, und aus dieser Lösung kann derch Chlorwasersteffsäure eine Säure in rothen Krystallen abgeschieden werden. Von concentrittem Ammoniak wird es chenfalls zuerst mit grüner Farbe aufgelöst, aber die Lösung fürbt sich dann braunroth und setzt bein freiwilligen Verdunsten kleine dunkelbraune Krystalle ab, welche dem Chloranilammoniak analog zu seiz scheinen.

Farbloses und Das Trichlorshinon löst sich ohne Farbe in wargelbes Tri- mer flüssiger schwesliger Säure auf, und aus der
chlorhydrochi- Lösung schiessen dann beim Erkalten Krystalle von
farblosem Trichlorhydrochinon an. Wird die Lösung
in der Wärme verdunstet, so scheiden sich daraus

čliholiche Tropfen ab, welche beim Erkelten krystallinisch erstarren, und zugleich schiesst ein Theil in Blättern oder platten Prismen an. Städeler hat das Trichlorhydrochinon nicht analysirt, aber er glaubt dech aus der Bildungsweise desselben den Schluss riehen zu können, dass die Zusammensetzung der Formel C12H5Cl5O4 entspreche. Es schmilzt bei + bei 30° und sublimirt sich zu farblosen Blättern, riecht schwach aromatisch und schmeckt brennend. Es löst sich wenig in kaltem Wasser auf, aber bedeutend in siedendem, woraus es sich jedoch beim Erkelten nur theilweise wieder absetzt. Es löst sich leicht in Alkohol und in Aether, und die sauer reagrenden Lösungen geben mit neutralem essigsaurem Bleioxyd weisse Niederschläge. Concentrirte Schweselsaure löst es in der Wärme auf, und Wasser scheidet es daraus wieder ab, von verdünnter Sal+ petersäure wird es nicht angegriffen, aber durch concentrirte wird es in gelbes Trichlorchinon verwandelt. Mit Kali gibt es eine farblose Lösung, welche in der Lust allmälig grün, roth und braun wird, und Chlorwasserstoffsäure bildet dann darin einen voluminösen, braunen Niederschlag, welcher unter einem Mikroscope els ein Gemenge. von hellgelben Blättern und schwarzbraunen undeutlichen Krystellen erscheint. Was die Farben-Verwandlungen anbetrifft, so verhält es sich gegen Ammoniak eben so, wie gegen Kali, aber es gibt dann mit Selzsäure einen fleischrothen amorphen Niederschlag.

Versetzt man eine Lösung von farblosem Trichlorhydrochinon in schwachem Spiritus mit salpetersaurem Silberoxyd, so setzt sich bald darauf, besonders beim Erwärmen, ein Silberspiegel ab, und beim Erkalten bilden sich kleine gelbe Blätter, welche unter Tafeln erscheinen. Dasselbe Verhalten findet statt, wenn man Eisenchlorid zu einer Lösung des Chlorhydrochinons in Wasser setzt. Städeler hat wegen Mangel an Material diese gelbe Verbindung nicht genauer untersucht, inzwischen glaubt er doch, dass sie dasselbe sei, wie Woskresenky's P Chlorchinoyl (Chlorchinon Berz.), für welches dieser Chemiker die Formel C12HCl5O+ vorgeschlagen hat, dessen Zusammensetzung aber, wie schon Berzelius zeigte, besser mit der Formel C12H2Cl5O+ übereinstimmt, und welches also richtiger gelbes Trichlorhydrochinon heissen muss.

Chlorhydroanil.

Was das Chloranilin anbetrifft, welches bei der Destillation der Chinasäure mit einer Chlor entwickelnden Mischung gebildet wird, so wäre es wohl an richtigsten, darüber an einem anderen Orte und im Zusammenhang mit anderen Anilinverbindungen des anzuführen, was Städeler als Neues bei der Metamorphose beobachtet hat, inzwischen erlaube ich mir, hier wegen des Zusammenhangs mit dem Vorhergehenden eine Ausnahme zu machen. Wird des Chloranil, C12Cl+O+, mit schwesliger Säure gekocht, so geht seine Farbe von Gelb allmähig in Braunweiss über, indem es 2 Doppelatome Wasserstoff aufnimm! und einen neuen Körper bildet, welcher Chlorkgdroanil genannt worden ist. Wird der so gebildete Körper, nachdem man ihn mit kaltem Wasser gewaschen hat, mit einem Gemisch von Aether und schwachen Spiritus umkrystallisirt, so erhält man ihn

<sup>1)</sup> Jahresb: XX, 447, woselbst jedoch in so fern eis Druckfehler vorkommi, dass die Formel nicht C12H2C12O5 ist, sondern = C12H2C15O5

ſ

in Richtern, welche in Masse gesehen wohl noch einen Stich ins Braune zeigen, die aber völlig weiss werden, wenn man sie in siedender Essigsäure auflöst und aus dieser krystallisiren lässt, wobei der braun färbende Körper in der Lösung zurückbleibt. Er besitzt dann folgende Zusammensetzung:

•	Gefunden.	Berechnet
Cis	29,46	29,08
<b>H</b> 2	0,90	0,81
€ļ‡		57,21
04	•	12,90

welche mit der Formel C12H2Cl4O4 übereinstimmt. Das Chlorhydroanil verändert sich nicht bei + 150°, aber bei + 160° fängt es an schwach braun zu werden, und bei + 2150-2200 wird es dunkelbraun, in welcher Temperatur dasselbe rasch sublimirt. In höherer Temperatur schmilzt es. Es besitzt weder Geruch noch Geschmack, ist unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und in Aether, und diese Lösungen, welche sauer reagiren, werden durch essigsaures Bleioxyd gefällt. Von concentrirter Schweselsaure wird es weder aufgelöst noch verändert, selbst in der Wärme. Von verdünnter kalter Kalilauge wird es aufgelöst, aber durch Säuren daraus krystallinisch wieder niedergeschlagen. Geschieht dagegen die Lösung in der Wärme, so schiesst daraus beim Erkalten ein prismatisches, wenig gefärbtes Kalisalz an, welches sich aber in der Luft bald färbt. Von Ammoniak wird es besonders in der Wärme aufgelöst, und vermischt man die Lösung mit Salzsaure, so farbt sie sich zwar violett, aber sie setzt nichts ab. Setzt man Eisenchlorid oder verdünnte Salpetersäure zu der Lösung in Wasser, so färbt sie sich beim Erwärmen gelb, und dieses findet auch

statt; wenn man die Lösung in schwachem Spirites mit salpetersaurem Silberoxyd vermischt, und wird das dabei ausgeschiedene metallische Silber absitrist, so schiessen aus der Flüssigkeit beim Verdunstet gelbe rhembische Tafelm an, welche wahrscheinlich eine Verbindung von 1 Atom Chloranil mit 1 doppelatom Wasserstoff sind. Gleichwie es mit dem Bi- und Trichlorhydrochinon der Fall ist, so färbt sich auch das Chlorhydroanil durch unterchlorigsaures Natron gran, aber während sich bei den beiden ersteren Körpern keine krystallinische Verbindung dabei abscheidet, so ist dieses doch der Fall mit dem letzteren, und diese Krystalle sind in Wasser und ia Alkehol außöslich, sie geben beim Erhitzen Chlorani, mit Hinterlassung eines kohligen Rückstandes.

Laurent 1) hat das Chinon und die Derivate desselben einer kritischen Prüfung unterworfen, webei er sich hauptsüchlich auf die älteren Analysen von Wöhler und Woskresensky stützt. Dabei ist er in mehreren Fällen zu: denselben Resultaten gekonmen, wie die im Vorhergehenden mitgetheilten, aber in einigen Fällen weicht er davon ab. Prüfung ausserdem eine vielfach abweichende Nomenklatur enthält, so habe ich geglaubt, hier das Brscheinen von Laurent's Abhandlung nur anzeigen su missen.

Veränderung 🕝 Kali.

Liebich 2) hat einige Versuche über die Einwirder Kaffeegerb-kung des Kah's auf die Kaffeegerbsäure in Berührung mit der Luft angestellt. Wird diese Säure mit Kali neutralisirt, so fürbt sich die Lösung sogleich hellbreun, und die Stärke dieser Färbung nimmt allmälig

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 190.

<sup>· 2)</sup> Aan. der Chem. und Pharm, LXXI, 57.

der Lust ausgesetzt gewesen ist, mit essigsaurem Bleioxyd vermischt, so bildet sich ein Niederschlag, für dessen Zusammensetzung Liebich die Formel  $4(C^{12}H^5O^5P^b) + (C^{12}HO^5)^2P^b^3$  berechnet. Lässt man aber die Lösung in Kali noch 8 Tage länger an der Lust stehen, so bildet essigsaures Bleioxyd dann einen Niederschlag, dessen Zusammensetzung der Formel  $5(C^{12}H^4O^7P^b^2) + (C^{12}H^4O^7P^b)$  entspricht. In Folge dieser Resultate ist Liebich der Ansicht, dass sich eine Säure von der Zusammensetzung =  $C^{12}H^4O^7$  gebildet habe, welche in dem letzten Salze mit Bleioxyd sowohl zu einer neutralen als auch basischen Verbindung vereinigt sey. Dies ist alles, was er darüber angiebt.

Czyrniansky 1) hat einige Beobachtungen überNicht flächtige einige nicht slüchtige Säuren gemacht, welche in der Säuren in der Valerianawur-Valerianawurzel enthalten sind, und von denen die eine erhalten wird, wenn man die Wurzel mit warmem wasserfreien Alkohol auszieht, die Lösung mit essigsaurem Bleioxyd fällt, den Niederschlag mit Alkohol auswäscht und ihn dann in Wasser zertheilt durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Die Lösung gibt mit essigsaurem Bleioxyd einen weissen Niederschlag, welcher in der Lust grün wird, und dessen Zusammensetzung mit der Formel C14H9O8 übereinstimmt. Die freie Säure wird rasch in der Lust zersetzt, sie reducirt Silbersalze, und nimmt mit Eisenoxydsalzen keine grüne Farbe an. Setzt man zu der von dem ersten Niederschlage abfiltrirten Flüssigkeit Ammoniak, so entsteht ein Bleiniederschlag, in welchem die Säure nach der Formel C12H8O9 zusammengesetzt

17

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 21. Stanberge Jahres-Bericht. III.

seyn soll, und welche, wenn man ihre Lösung in Wasser in Wasserstoffgas verdunstet, zu krystallisiren scheint. Sie reducirt ebenfalls Silbersalze, aber sie giebt mit Bleisalzen keinen Niederschlag.

Caprylon.

Guckelberger 1) hat Caprylon dadurch dargestellt, dass er ein Gemisch von 1 Theil caprylsaurem Baryt und 2 Theilen Kalkhydrat in einer Retorte rasch und bis zum schwachen Glühen erhitzte. der Operation entwickelten sich weisse Dämpfe, die sich in einer angelegten Vorlage zu einer gelben, ölartigen Flüssigkeit condensirten, welche nach kurzer Zeit zu einer gelben butterartigen Masse erstarrte. Durch Pressen zwischen Löschpapier kann die gelbfärbende Masse abgeschieden werden, so dass eine weisse krystallinische Masse übrig bleibt, welche durch Umkrystallisirungen mit Alkohol gereinigt wird. Das so gereinigte Product, welches das Caprylon ist, gleicht im Ansehen dem chinesischen Wachs, ist geruchund geschmacklos, leichter als Wasser, hat aber ein grösseres specifisches Gewicht als 0,89. Es löst sich leicht in Alkohol, Aether, fetten und flüchtigen Oelen, krystallisirt aus Alkohol in feinen, seideglänzenden Nadeln. Schmilzt bei + 40° und erstarrt dann bei + 38° zu einer krystallinischen Masse. bei + 1780 und destillirt in dieser Temperatur über, ohne zersetzt zu werden. Durch Kali wird es nicht zersetzt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechne		
C15	79,08	79,27	79,64	
H15	13,41	13,23	13,27	
0	7,51	7,41	7,09,	

woraus folgt, dass die Formel dafür = C15H150 ist,

i) Ann. der Chem, and Phoem. LXIX, 201.

und dass es dadurch aus wasserfreier Caprylsäure entsteht, dass die Elemente für 1 Atom Kohlensäure aus dieser austreten. Das Caprylon wird in der Kälte selbst nicht von rauchender Salpetersäure angegriffen, aber dagegen wirkt Salpetersäure von 1,4 specifischem Gewicht sehr stark auf schmelzendes Caprylon ein. Lässt man das Gas, welches sich dabei entwickelt, durch Wasser streichen, so nimmt dieses davon einen ätherartigen Geruch an, während sich das Caprylon zu einer dunkelgelben ölartigen Flüssigkeit zersetzt, welche schwerer als Wasser ist, und welche sich schwierig darin auflöst. Das neu gebildete Product, welches dem analog zu sein scheint, welches Chancel durch die Behandlung von Butyron mit Salpetersäure erhielt, löst sich leicht in verdünnten Alkalien, und die Lösung desselben in Ammoniak giebt mit den Salzen von Silber und Blei gelbe Niederschläge.

Das ölartige Zersetzungsproduct, welches ausser dem Caprylon bei der Destillation des caprylsnuren Baryts gebildet wird, ist von Guckelberger wegen Mangel an Material nicht genauer untersucht worden. Derselbe bemerkt jedoch, dass einige Reactionen auf den Gehalt an einen aldehydartigen Körper hinzudeuten schienen, weil Kali beim Erwärmen damit die Bildung eines braunen Körpers bewirkt, und Silber aus einer Silberlösung reducirt wird, wenn man Ammoniak hinzufügt und erhitzt.

Gerhardt 1) und Lies-Bodart haben gemein-Trockne Deschaftlich den camphersauren Kalk der trocknen De- stillation des stillation unterworfen, und sie rathen diese Operation Kalks. mit kleineren Portionen vorzunehmen. Es geht dabei

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 385.

ein braunes Oel über, welches durch Rectification gereinigt wird, welches aber, wahrscheinlich in Folge des Einflusses der Luft, immer einen Stich ins Gelbe behält. Es färbt sich in der Luft dunkel, ist schwerer als Wasser, riecht scharf, kocht bei + 206°, und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden.					Berechnet		
C18	77,7	78,1 77,9		77,6	78,2		
H14	10,6	10,0	10,2	10,0	10,1		
$O^2$	11,7	11,9	11,9	12,4	11,7,		

was mit der Formel C18H14O2 übereinstimmt, welche durch das specifische Gewicht desselben in Gasform ihre Bestätigung erhält, indem dieses = 4,982 gefunden wurde, während dasselbe nach der Formel berechnet = 4,843 seyn würde, wenn man dabei annimmt, dass sich die Volumina der Elemente auf 1 condensirt haben. Dieser Körper, welcher Phorone genannt worden ist, ist dann dadurch gebildet worden, dass 2 Atome camphersaurer Kalk die Bildung von 2 Atomen kohlensaurem Kalk und 1 Atom Phorone veranlasst haben, indem die geringe Quantität Theer, welche bei der Bereitung gebildet wird, von der Einwirkung der Luft auf die Phorone herzurühren scheint. Die Phorone löst sich in Schwefelsäure mit blutrother Farbe auf, aber Wasser scheidet sie daraus wieder ab. Durch Behandlung mit Salpetersäure wird sie in eine harzartige Masse verwandelt. Kali-Kalk scheint sie eine Verbindung einzugehen, denn das damit gemachte Gemisch kann 20 - 30° über den Siedepunkt des Phorons erhitzt werden. ohne dass etwas überdestillirt, und erst bei + 240° destillirt eine Flüssigkeit über, welche jedoch eine andere Beschaffenheit als Phoron zu haben scheint. Wird das Phoron der Destillation mit wasserfreier

Phorone.

Phosphorsaure unterworfen, so erhält man Cumin (Cumene Gerh.) =  $C^{18}H^{12}$ .

Bekanntlich ist über die Zusammensetzung derPorrisäure und Porrisäure (Euxanthinsäure Erdmann) von ihrer Entihre Derivate.

deckung an und über ihre Metamorphosen-Producte eine gewisse Unsicherheit übrig geblieben, indem Stenhouse und Erdmann, die einzigen Chemiker, welche sich damit beschäftigt haben, verschiedene Ansichten über gewisse Hauptpunkte haben. Laurent 1) hat nun Erdmann's Versuche einer genaueren Prüfung unterworfen, und selbst zugleich einige analytische Bestimmungen hinzugefügt, und er hat dabei gefunden, dass bei der Bildung von Porron aus der Porrisäure kein anders Gas als Kohlensäuregas entwickelt wird, und dass die einatomige wasserhaltige Säure zusammengesetzt ist aus:

	Gefanden.	Berechnet
C+3	56,37	56,5
H18	4,07	4,0
$0_{58}$	39,56	39,5,

= C<sup>42</sup>H<sup>18</sup>O<sup>92</sup> = PrH. Hiernach ist er der Ansicht, dass Erdmann's Analysen des Hydrats der Säure PrH<sup>4</sup>, des Kalisalzes KPrH, des Bleioxydsalzes = PbPr, des basischen Bleioxydsalzes = PbPr + PbH, des basischen Talkerdesalzes = MgPr + MgH, des Silbersalzes = AgPr, der Chlorporrisäure = C<sup>42</sup>H<sup>16</sup>Cl<sup>2</sup>O<sup>22</sup>, der Bromporrisäure = C<sup>42</sup>H<sup>16</sup>Br<sup>2</sup>O<sup>22</sup>, der Porrisalpetersäure = C<sup>42</sup>H<sup>16</sup>O<sup>20</sup>HN und des Bleisalzes derselben = C<sup>42</sup>H<sup>16</sup>O<sup>20</sup>PbN + HPb besser damit übereinstimmen, dass die Porrisäure nach der angeführ-

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 377.

ten Formel zusammengesetzt ist, wodurch auch die Zusammensetzung des Porrons nach Laurent

	Gefunden	Berechnet
C40	68,73	68,96
H12	3,47	3,40
$0_{15}$	27,80	17,64,

welche der Formel C<sup>40</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup> entspricht, besser in Betreff der Bildung erklärt wird, weil bei der Bildung desselben nur Kohlensäure und Wasser gleichzeitig entstehen können, wie aus der folgenden Vorstellung zu ersehen ist:

$$C^{42}H^{17}O^{21} + \dot{H} = C^{40}H^{12}O^{12} + 2\ddot{C} + 6\dot{H}.$$

Für das Chlorporron wird dann die Formel C<sup>+2</sup>H<sup>14</sup>Cl<sup>5</sup>O<sup>12</sup>. Dagegen konnte für die Porrischwefelsäure (oder Hamothionsäure, wie sie auch genannt worden ist) keine wahrscheinliche Formel aufgestellt werden, welche über ihre und der gleichzeitigen Bildung von Porron gehörige Rechenschaft gibt, wenn man die Porrisäure mit Schwefelsäure behandelt.

Was endlich die von Erdmann entdeckten Säuren: Kokkinonsäure (Coccinsäure, Berz.), Porphyrinsäure (Porronsalpetersäure, Berz.) und Oxyporphyrinsäure (Oxyporronsalpetersäure, Berz.) anbetrifft, so stellt Laurent auch für diese neue Ansichtsformen auf, die jedoch weder auf eigne Versuche noch auf eine genauere Prüfung der älteren Untersuchungen gegründet sind, so dass ich sie hier übergehen zu müssen glaube.

Einwirkung Stenhouse<sup>1</sup>) hat gefunden, dass die Anilsalpedes Chlors auftersäure durch Chlor angegrissen wird, indem bei Anilsalpeter—
säure. der Digestion dieser mit einem Gemisch von chlorsaurem Kali und Salpetersäure nur Chloranil gebildet

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 253.

wird, ohne dass dabei gleichzeitig auch Chlorpikrin entsteht. Dasselbe findet statt, wenn man Chlor in eine gesättigte Lösung von Anilsalpetersäure einleitet. Kocht man die Anilsalpetersäure mit einer Lösung von unterchlorigsaurer Kalkerde, so bildet sich kein Chlorpikrin, aber die Flüssigkeit färbt sich dunkelbraun, und durch Chlorwasserstoffsäure wird dann daraus ein unkrystallisirbares Harz in gelben Flocken abgeschieden. Die Einwirkung des Chlors auf Anilsalpetersäure bietet, insofern dadurch Chloranil gebildet wird, ein gutes Mittel dar, um diese Säure von Binmengungen von Pikrinsalpetersäure, Styphninsäure und Chrysinsäure (Chrysaminsäure, Schunck) zu trennen, weil diese Säuren bei der Einwirkung des Chlors stets die Bildung von Chlorpikrin veranlassen.

Cahours 1) hat das Chlorpikrin analysirt und zu- Chlorpikrin. sammengesetzt gefunden aus:

	Gefun	Berechnet.	
$\mathbb{C}^2$	7,09	7,10	7,2
€l <sup>5</sup>	64,59		65,0,

wonach er die von Stenhouse<sup>2</sup>) für diesen Körper angegebene Zusammensetzungsformel corrigirt und in C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>NO<sup>4</sup> als die richtige verändert, mit dem Bemerken, dass sie in sofern eine Uebereinstimmung mit dem Chloroform darbiete, dass in diesem 1 Doppelatom Wasserstoff durch Wersetzt worden sey.

Mulder<sup>5</sup>) hat nun seine ausführliche Untersu- Einwirkung chungen über die Producte bekannt gemacht, welche der Salpeterdurch Einwirkung der Salpetersäure auf Aloe entste-

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 170.

<sup>2)</sup> Jahresbericht XXIX, 241.

<sup>3)</sup> Buchn. Repert. 11, 62, 145. Journal für prakt. Chem. XLVIII, 1. Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 285.

hen. Ich bedauere es, dass diese reichhaltige Arbeit mir nicht durch eine vollständigere Uebersetzung in allen ihren Theilen bekannt geworden ist, so dass ich, als der holländischen Sprache unkundig, gezwungen bin, die Angaben über Aloetinsäure, Aloeresinsäure, Chrysetinsäure, Chryjodin, Chrysindin-Ammoniumoxyd und deren nächste Derivate für diesen Bericht aus dem Auszuge zu nehmen, welcher von der Original-Abhandlung mir zu Händen gekommen ist.

Wendet man die Salpetersäure bei ihrer Einwirkung auf Aloe in unzureichender Menge an, oder lässt man sie nicht bei der Destillations-Wärme darauf einwirken und giesst man die in die Vorlage überdestillirende Salpetersäure nicht in die Retorte zurück, so erhält man hauptsächlich Aloetinsäure, dagegen aber wird erst dann, wenn das letztere geschieht und wenn man 8 Theile starker Salpetersäure auf 1 Theil Aloe anwendet, die von mehreren Chemikern sogenannte Chrysaminsäure erhalten, die ich jedoch aus Gründen, welche in dem vorigen Jahresberichte angeführt worden sind, Chrysinsäure nennen will. Behandelt man diese Chrysinsäure weiter mit noch mehr Salpetersäure, so entsteht die Säure, welche früher Chrysolepinsäure genannt worden ist, von welcher Säure aber nachher mehrere Chemiker dargelegt haben, dass sie mit der bereits bekannten Pikrinsalpetersäure identisch ist. Die Chrysinsäure ist in Wasser schwerer löslich als die Pikrinsalpetersäure, und sie kann daher von dieser dadurch gereinigt werden, dass man sie mit Wasser behandelt. dem der Aloe eingemengten Sand wird sie darauf durch Umkrystallisirung ihres Kalisalzes befreit, aus dem man sie dann durch im geringen Ueberschuss zugesetzte Salpetersäure wieder abscheidet, durch

welche dann auch noch vorhandene Einmengungen von Aloeresinsäure und Aloetinsäure oxydirt und ehenfalls in Chrysinsäure verwandelt worden. die Darstellung des Kalisalzes für die Bereitung der Säure sehr wichtig ist, diese Säure aber durch Einwirkung von überschüssigem freien Alkali leicht metamorphosirt wird, so bereitet man das in Rede stehende Kalisalz am besten auf die Weise, dass man die Chrysinsäure in einem Mörser mit einer Lösung von kohlensaurem Kali zusammenreibt, wodurch eine gelatinose Verbindung entsteht, aus der man dann auf einem Filtrum einen Ueberschuss an kohlensaurem Alkali durch Waschen entfernt. Anstatt des kohlensauren Kali's kann man auch essigsaures Kali anwenden, und in diesem Falle kann man das Gemisch selbst kochen, weil die Essigsäure dabei frei wird und die Chrysinsäure gegen Veränderung schützt. Es ist jedoch besser kohlensaures Kali anzuwenden, wenn es sich darum handelt, das neutrale chrysinsaure Kali darzustellen.

Ž

Die Chrysinsäure ist gewöhnlich amorph, zuwei-Chrysinsäure. len auch krystallinisch, besonders wenn sie sich aus einer durch Salpetersäure sehr sauren Flüssigkeit abgesetzt hat. Sie ist rein gelb, zuweilen mit einem Stich ins Grune, oder auch hellgelb; ist sie aber orangefarbig, so deutet dies auf eine Einmischung von Aloetinsäure oder Aloeresinsäure hin. Sie löst sich wenig in kaltem Wasser, aber sie färbt dieses roth. Von siedendem Wasser wird sie in grösserer Menge aufgelöst, und die Lösung ist dann purpurroth. Leichter löst sie sich in Alkohol und in Aether. Sie ist eine starke Säure, welche nicht allein Essigsäure aus ihren Salzen austreibt, sondern selbst Chlerbarium und schwefelsaures Natron zersetzt. Von Salpeter-

säure wird sie wenig aufgelöst und nur unbedeutend verändert, wiewohl sie durch eine längere Einwirkung derselben in Pikrinsalpetersäure verwandelt wird. Durch verdünnte Chlorwasserstoffsäure und Schwefelsäure wird sie nicht verändert, aber concentrirte Schweselsäure zerstört sie, wie weiter unten angeführt werden soll. Kaustisches und kohlensaures Kali und Natron zersetzen die Chrysinsäure im Sieden, und dasselbe geschieht auch mit kaustischem Baryt und Kalk. Durch Ammoniumsulfhydrat farbt sie sich schön veilchen- oder indigoblau. Mit Ammoniak bildet sie keine Salze. Durch Kochen mit chlorsaurem Kali und Chlorwasserstoffsäure scheint sie sich nicht zu verändern. Sie schmilzt in der Wärme, giebt dann gelbe Dämpfe aus, und in stärkerer Hitze wird sie zersetzt, wohei sie Ameisensäure, salpetrige Säure und Cyanwasserstoffsäure giebt, und eine kohlige Masse zurücklässt. Mulder fand die Chrysinsäure zusammengesetzt aus:

	Gefu	nden	Berechnet
C14	39,7	39,9	40,1
<b>H</b> 2	1,0	1,1	0,9
Ma	13,0	<u> </u>	13,3
$O_{13}$	46,3	_	45,7,

was der Formel  $C^{14}HN^2O^{11} + H = Chr + H$  entspricht. Die in Fabriken im Grossen dargestellte und im Handel vorkommende Chrysinsäure hat sich bei Mulder's Analyse ganz rein herausgestellt.

Mulder glaubt, dass die wasserfreie Chrysinsäure eine Verbindung von Oxalsäure und Salpetersäure mit einem noch nicht isolirten Gliede sey, und er betrachtet sie als zusammengesetzt aus:

 $C^{12}HN^2O^5 + \ddot{C} + \ddot{N}.$ 

sinsäure.

Die hier beschriebene Chrysinsaure kann auch Grüne Chrynoch in einer anderen Modification dargestellt werden, und in dieser wird sie erhalten, wenn man die Chrysinsäure in einem Oelbade mit Schwefelsäure kocht, die mit 3-4 Theilen Wasser verdünnt worden ist. Sie löst sich dabei zu einem braunen Liquidum auf, und wird dann daraus durch Wasser in Gestalt eines grünen Pulvers wieder ausgefällt. Dieses Pulver bildet jedoch durch siedende Behandlung mit Kali wieder gewöhnliches chrysinsaures Kali. Diese dunkelgrüne Modification der Chrysinsäure verwandelt sich durch Kochen mit Wasser wieder in die gebe Medification. Zuweilen erhält man durch das Kochen mit Schweselsäure ein ölartiges Pulver, und in diesem Falle geht sie leichter wieder in die gelbe Modification zurück. Durch drei damit ausgeführte Analysen hat es sich herausgestellt, dass sie eben so zusammengesetzt ist, wie die gelbe Chrysinsäure, und dass also die Zusammensetzung der Formel C14HN2O11 + H entspricht. Mit Basen bildet sie keine andere Verbindungen, wie die gelbe Chrysinsäure und sie scheint durch die Basen in diese letzteren umgesetzt zu werden.

}

Chrysinsaures Kali bildet Krystallblätter von grüngelber Farbe und einem helleren Glanz. Zuweilen spielt die Farbe desselben in Purpur und Roth. sich dieses Salz aus einer rasch abgekühlten Lösung abgesetzt, so ist es amorph, nicht grün und zeigt dann auch nicht jenes Farbenspiel, sondern es ist dunkelroth und violett. Das lufttrockne Salz ist nach der Formel KChr + 3H zusammengesetzt. Es verliert, wiewohl langsam, bei + 120° sein Krystallwasser, worauf es sich bei der Analyse zusammengesetzt zeigte aus:

	Gefunden	Berechnet
C14	34,1	<b>33,</b> 9
Ħ	0,8	0,4
Мз	11,2	11,3
011	35,3	35,4
Ķ	18,6	19,0,

was der Formel KC<sup>14</sup>HN<sup>2</sup>O<sup>11</sup> entspricht. Dieses Salz verpufft beim Erhitzen gleichwie die folgenden, und es wird durch concentrirte, aber nicht durch verdünnte, Säuren zersetzt.

Chrysinsaures Natron bildet eine rothe Gelée, wenn man die Chrysinsäure mit essigsaurem Natron zusammenreibt. Kühlt man dann die gesättigte Lösung desselben in Wasser rasch ab, so scheidet es sich als ein rothes Pulver ab, welches zuweilen die grüngelbe Farbe des Kalisalzes hat. Beim langsamen Abkühlen wird es krystallinisch. Nach der Analyse auf den Gehalt an Natron und an Wasser entspricht es der Formel NaChr + 3H.

Chrysinsaure Baryterde, BaChr + 5H, ist ein rothes und in Wasser vollkommen unlösliches Salz welches beim Erhitzen bis zu + 100° bald 3 Atome Wasser verliert, darauf wiewohl höchst langsam noch 1 Atom davon, und das letzte Atom erfordert eine höhere Temperatur um ausgetrieben zu werden. Es ist auf den Gehalt an C, H, H und Ba analysirt worden.

Chrysinsaure Strontianerde ist ein hell purpurfarbiges uud in Wasser etwas lösliches Salz.

Chrysinsaure Kalkerde ist auf den Gehalt an Wasser und an Kalk analysirt, wonach sie der Formel CaChr + 6H entspricht.

Chrysinsaure Talkerde ist hellroth und in Wasser ziemlich löslich. Nach der Analyse auf den Gehak

an H und an Mg wird sie durch die Formel MgChr + 6H ausgedrückt.

Chrysinsaures Zinkoxyd ist purpurfarbig und wenig löslich in Wasser.

Chrysinsaures Eisenoxydul ist dunkelviolett und ziemlich leicht löslich.

\* Chrysinsaures Eisenoxyd hat dieselbe Farbe, ist aber schwerer löslich.

Chrysinsaures Cadmiumoxyd ist dunkel purpurfarbig, und sehr löslich in Wasser.

Chrysinsaures Zinnoxydul. Setzt man die Chrysinsäure zu einer Lösung von Zinnehlorür, so nimmt
die Flüssigkeit zuerst eine violette und darauf eine
indigoblaue Farbe an, aber es schlägt sich dabei nichts
nieder. Die Farbe wird in der Wärme schöner, und
es scheint davon Anwendung in der Färbekunst gemacht werden zu können.

Chrysinsaures Manganoxydul, MnChr + 5H, ist schön roth und ziemlich auslöslich. Es wurde auf den Gehalt an H und Mn analysirt.

Chrysinsaures Kupferoxyd, CuChr + 4H, schlägt sich, wenn es rein ist, mit dunkelrother Farbe nieder. Es wurde auf den Gehalt an Cu und H analysirt.

Chrysinsaures Bleioxyd ist nach der Bestimmung des Gehalts an H und Pb = PbChr + 5H, und es wird neutral erhalten, wenn man die Chrysinsäure bei + 80° mit neutralem essigsaurem Bleioxyd zusammenreibt, und dann eine Zeitlang damit digerirt, wobei die Säure allmälig eine rothe Farbe annimmt. Wird dagegen eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd in der Wärme mit einer Lösung von chrysinsaurem Kali gefällt, so bekommt man ein basisches Salz, zu-

sammengeseizt nach der Formel Pb<sup>2</sup>C<sup>14</sup>HN<sup>2</sup>O<sup>11</sup>, indem die Analyse ergab:

	Gefunden.	Berechnet.
C14	20,28	19,8
Ħ	0,61	. 0,2
M <sub>3</sub>	6,20	6,6
011	21,31	20,8
₽́b²	51,90	52,6.

Chrysinsaures Kobaltoxydul ist gelbbraun und wenig auflöslich.

Chrysinsaures Nickeloxydul ist schön purpurfarbig und in Wasser löslich.

Chrysinsaures Quecksilberoxydul ist purpurfarbig roth und wenig löslich.

Chrysinsaures Quecksilberoxyd scheint auflöslich zu seyn.

Chrysinsaures Chromowyd ist schmutzig braun und schwer löslich.

Chrysinsaures Silberoxyd schlägt sich dunkel violett nieder, wenn man salpetersaures Silberoxyd in eine warme Lösung von der Chrysinsäure tropft, aber dieses geschieht nicht, wenn die Lösung sauer ist.

Chrysinsaures Goldoxyd schlägt sich gelbbraun nieder und ist in warmem Wasser auflöslich.

Chrysinsaures Platinoxyd ist schmutzig gelb und fast unauflöslich.

Chrysaminsaures Ammoniumoxyd. Chrysamid.

Die Chrysinsäure bildet beim Behandeln mit Ammoniak kein Ammoniumoxydsalz, indem, wenn man die erhaltene Lösung nachher mit Salpetersäure versetzt, keine Chrysinsäure mehr niedergeschlagen wird, was aber doch nach ankaltemdem Kochen damit wieder stattfindet. Auch schlagen sich nicht die Salze von Beryt und Bleioxyd der Chrysinsäure nic-

der, wenn man die Lösung dieser Säure in Ammoniak mit löslichen Salzen von Baryt oder Bleioxyd versetzt. Als Mulder trocknes Ammoniakgas bei + 100° über Chrysinsäurehydrat leitete, fand er, dass die Säure 4,8 Procent Wasser verlor, dass sie aber doch ihr Gewicht um 4 Procent vermehrte. Das dadurch gebildete Product wurde dann bei der Analyse zusammengesetzt gesunden aus:

	Gefu	nden.	Berechnet.
C14	38,00	37,62	38,6
耳+	2,08	2,07	1,8
<b>M</b> 5		19,15	19,3
$0^{11}$		41,16	40,3.

ľ

ľ

Ē

In Folge dieses Resultats betrachtet er das Product als ein Amid, welches er *Chrysamid* nennt, gebildet in folgender Art:

$$C^{14}H^{2}N^{2}O^{12} - \dot{H} + NH^{3} = C^{14}H^{4}N^{5}O^{11} = C^{14}H^{2}N^{2}O^{11} + NH^{3},$$

wenn Ammoniakgas über die Säure geleitet wird. Es ist also ein Amid des Hydrats der Chrysinsäure. Nach dieser Ansicht hätte der Wasserverlust 4,3 und die Gewichtzunahme 3,8 Proc. betragen müssen, was also sehr nahe mit den Resultaten der Versnche übereinstimmt. Die Bildung dieses Amids erscheint höchst ungewöhnlich, und daher glaube ich, dass die Natur der in Rede stehenden Verbindung auf eine ganz andere Weise erklärt werden muss, was auch aus mehrern andern Eigenschaften der Verbindung deutlich hervorgeht, besonders aus der, dass sie mit Besen salzartige Verbindungen eingehen kann, wobei wahrscheinlich, was jedoch nicht genauer untersucht worden ist, nachher Ammeniak in der Flüssigkeit bleibt, da nämlich die so gebildete Verbindung in Wasser unlöckich ist. Ich halte diese Verbindung nur

für ein Ammoniumoxydsalz von der Aminsture der Chrysinsäure, d. h. für chrysaminsaures Ammoniumozyd, in welchem zwar die Elemente nach den in der Formel angegebenen Verhältnisse gegen einander enthalten sind, aber in der doppelten Anzahl von Atomen, womach die richtige Formel == NH2C14HN2O10  $+ N\dot{H}^{4}C^{14}HN^{2}O^{11} = AdC^{14}HN^{2}O^{11} + \dot{A}mChr wer$ den würde. Diese Verbindung hat eine violette Farbe, löst sich in Wasser und besonders in Alkohol und Aether mit violetter Farbe auf und krystallisirt daraus in violett + goldgrünen Blättern. Sie verändert sich nicht durch Salpetersäure, wenn man sie nicht längere Zeit damit behandelt. Verdünntes kaustisches Kah verwandelt die violette Farbe der Lösung in Braun, und concentrirte Kalilauge bildet damit chrysinsaures Kali unter Entwickelung von Ammoniak. Sie löst sich in concentrirter Schwefelsäure mit hellgelber Farbe auf und scheidet sich aus der Lösung durch wenig Wasser grungelb wieder ab; setzt men aber mehr Wasser auf einmal hinzu, so entsteht die Verbindung von Neuem wieder. Durch anhaltende Einwirkung der Schweselsäure bildet sich Chrysin-Kocht man die Verbindung längere Zeit mit sehr verdünnter Schweselsäure, so wird die sreie Chrysaminsäure in Gestalt eines grünen Pulvers abgeschieden, während schwefelsaures Ammoniumoxyd in der Lösung bleibt. In ihrer Lösung in Wasser bildet Salpetersäure einen flockigen Niederschlag.

Behandelt man die Chrysinsäure auf nassem Wege mit flüssigem Ammoniak, so bildet sich dieselbe Verbindung. Im Anfange ist die Verbindung roth, und sie bringt dann beim Behandeln mit Salpetersäure leicht Chrysinsäure hervor; aber sie wird bald violett und sie erfordert in diesem Falle Siedhitze, um die frühere Chrysinsäure wieder zu bilden. Die auf nessem Wege hervorgebrachte Verbindung scheint Wasser zu enthalten und der Formel AdC<sup>14</sup>HN<sup>2</sup>O<sup>10</sup> + ÅmChr + ÅH zu entsprechen; aber dieses Wasser verliert sie leicht in höherer Temperatur und beim Trocknen über Schwefelsäure im luftleeren Raume.

Das chrysaminsaure Ammoniumoxyd giebt, wenn man die Lösung desselben in Wasser mit einer Lösung von essigsaurem Bleioxyd in Wasser vermischt, einen flockigen violetten Niederschlag, welcher in Wasser nicht, aber in Alkohol auflöslich ist.

Die Aloetinsäure wird auf die Weise darge-Aloetinsäure. stellt, dass man 1 Theil Aloe mit 8 Theilen starker Salpetersäure erwärmt, bis eine Entwickelung von Stickoxydgas anfängt. Das Liquidum wird darauf von Neuem erwärmt und verdunstet, wobei sich dann ein gelbes Pulver absetzt, welches sich auf Zusatz von Wesser vermehrt. Dieses Pulver wird mit Wasser gewaschen und durch Auflösen in Alkohol von Chrysinsäure gereinigt, indem diese Säure darin weit weniger löslich ist, als die Aloetinsäure. Durch Verdunsten des Alkohols wird darauf die Aloetinsäure erhalten und durch wiederholte Umkrystellisirungen gereinigt.

Die Aloetinsäure ist ein orangefarbiges, krystallinisches Pulver, hat einen bitteren Geschmack, ist wenig löslich in kaltem Wasser, aber löslicher in siedendem Wasser, und ziemlich löslich in Alkohol. Sie ist zwar in vielen Beziehungen der Chrysinsäure ähnlich, aber sie unterscheidet sich davon sowohl durch ihre grössere Löslichkeit in Wasser und Alkohol, als auch durch ihre stets orangegelbe Farbe, welche niemals grüngelb ist. Sie unterscheidet sich ferner von der Chrysinsäure durch die grössere Leichtlös-

lichkeit ihrer Selze von Kali und Natron. Mit Baryt und Bleioxyd bildet sie unlösliche Salze. Von Ammoniak wird sie mit violetter Farbe aufgelöst und der dabei stattfindende Process soll weiter unten angeführt werden. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Berechnet		
C14	41,6	41,5	41,5	41,4
<b>H</b> 5	1,5	1,7	1,4	1,5
Ma	14,5	14,4	14,4	13,8
011	<u>.</u>		_	43,3,

welche Resultate mit der Formel C<sup>14</sup>H<sup>2</sup>N<sup>2</sup>O<sup>10</sup> + H
übereinstimmen, wonach sie also 1 Doppelatom Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff weniger enthält, als
die Chrysinsäure.

Aloetinsaure Baryterde wird durch Digestion der Säure mit überschüssiger essigsaurer Baryterde dargestellt, und ist ein braunrothes Pulver, nach dem Trocknen bei + 120° zusammengesetzt aus:

	Géfunden		Atome	Berechnet	Aiome	Berechast
C	30,9	30,7	14	. 31,1	-14	30,1
Ħ	1,0	1,2	2	0,7	• 3	1,1
Ņ	9,8	9,9	2	10,3	. 2	10,0
0			10	29,6	11	31,5
Вa	27,4	27,2	1	28,3	1	27,3.

Mulder stellt dafür die Formel BaC<sup>14</sup>H<sup>2</sup>N<sup>2</sup>O<sup>10</sup>, aber Liebig die Formel BaC<sup>14</sup>H<sup>2</sup>N<sup>2</sup>O<sup>10</sup> + H auf, welche letztere besser mit dem gefundenen Resultat übereinstimmt, aber zugleich auch eine Unsicherheit in der Zusammensetzungsformel für die Säure ausweist, welche in ihrem ungebundenen Zustande dann auch = C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>N<sup>2</sup>O<sup>11</sup> + H seyn kann. Allerdings hat Mulder diesen Einwurf durch Analyse des Bleisalzes die-

ŧ.

1

Ľ

P

Fallung von essigsaurem Bleioxyd mit einer Lösung des Berytsalzes in vielem Wasser dargestellt wurde. Aber diese Analyse, welche in dem Salze einen Gehalt an 54,5 Procent Bleioxyd herausstellte, während der nach der Formel Ph<sup>2</sup>C<sup>14</sup>H<sup>2</sup>N<sup>2</sup>O<sup>10</sup> berechnete nur 53,5 Procent beträgt, weicht zu sehr ab, um darauf ein sicheres Urtheil gründen zu können. Von siedender Salpetersäure wird die Aloetinsäure in Chrysinsäure verwandelt dadurch, dass sie (nach Mulder's Formel) 1 H darin oxydirt und an den Rest 1 Atom Sauerstoff abgiebt.

Leitet man Ammoniakgas bei + 100° über Aloe-Aloetinamintinsäure, so entzündet sie sich, und unter Entwicke-saures Ammoniamoxyd. In von vielem Gas wird ein schwarzer Körper ge-Aloetinamid. bildet, der in Wasser, Alkohol, Kali und in Ammoniak unlöslich ist. Ist dagegen das Ammoniakgas mit vieler atmosphärischer Luft verdünnt, so bildet sich ein dunkel violetter Körper, unter Abscheidung von Wasser. Dieser Körper bildet mit Salpetersäure schon in der Kälte leicht wieder Aloetinsäure, und ist nach dem Trocknen bei + 100° zusammengesetzt aus:

	Gefunden.	Berechne
C14	39,16	39,8
<b>H</b> 5	2,54	2,4
<b>M</b> 2	20,58	19,9
010	37,72	37,9.

Mulder nennt ihn Aloetinamid, indem er ihn nach der Formel C¹⁴H⁵N²O¹º + NH² zusammengesetzt betrachtet, wonach er das Amid der wasserhaltigen Aloetinsäure seyn würde. Inzwischen glaube ich, dass ein solches Amid nicht existiren kann, dass aber die relativen Atome der Elemente richtig angegeben werden sind. Meiner Ansicht nach sind sie jedoch

Verbindung als das Ammoniumoxydsals con einer Aloetinaminsäure = NH2C14H2N2O9+NH4C14H5N2O10 betrachtet werden muss. Behandelt man diese Verbindung mit Chlorwasserstoffsäure in der Wärme, so scheint sich die Aloetinsäure daraus abzuscheiden, indem ein grüner Körper dabei ungelöst bleibt.

Hydroaloetinsäure.

Mit dem Namen Hydroaloetinsäure bezeichnet Mulder einen Körper, welcher sich in Gestalt eines schwarzen dunkelvioletten Pulvers abscheidet, wenn man Chrysinsäure mit Wasser und einem Ueberschuss von Zinnchlorür kocht, und Mulder glaubt, dass diese Verbindung in der Färberei Anwendung finden könnte. Er fand sie zusammengesetzt aus:

•	Geft	Berechnet		
Ca+	<u> </u>	19,3	19,5	
<b>H</b> 4	<u> </u>	1;1	0,9	
<b>M3</b> .	٠	6,4	6,6	
011	·	21,2	20,6	
Sn <sup>3</sup>	51,9	52,1	52,4,	

und er erklärt ihre Bildung auf folgende Weise:

$$C^{14}H^{2}N^{2}O^{12} + 3SnCl + 5H = C^{14}H^{4}N^{2}O^{11} + 3Sn + 3HCl.$$

Sie ist unlöslich in allen Flüssigkeiten. Beim Behandeln mit Kalilauge färbt sie sich unter Entwickelung von Ammoniak schön blau. Uebergiesst man dieses Zinnsalz mit starker Salpetersäure, so entwickelt sich nitröses Gas, und wenn man dann Kali im Ueberschuss zusetzt, so löst sich das mit dem Zinnoxyd gemengte Pulver auf, und die Lösung verhält sich dann wie aloetinsaures Kali. Kocht man es dagegen mit der Salpetersäure und setzt man dann Wasser zu, so bildet sich kein leicht lösliches Kalisalz.

6

Œ

į

Malder die Producte, welche durch Einwirkung der Salpetersäure auf Aloe gebildet werden (und welche dabei in Wasser leicht lösliche Salze bilden) und die, welche durch Einwirkung von Kali auf Chrysinsäure entstehen, für verschiedene. Das erstere, wofür Mulder den Namen Aloeresinsäure beibehält, wird erhalten, wenn man die Lösung, aus welcher sich die Aloetinsäure abgesetzt hat, mit kohlensaurem Kalk sättigt und dann die von oxalsaurem Kalk abfiltrirte Flüssigkeit mit neutralem essigsaurem Bleioxyd ausfällt. Der dadurch sich bildende Bleiniederschlag hat jedoch einen ungleichen Bleioxydgehalt, wiewohl der organische Körper doch immer eine constante Zusammensetzung hat und nach 3 Analysen enthält:

	. (	Berechnet		
C14	42,7	42,8	42,3	42,7
H2	2,2	1,9	2,4	1,5
<b>W</b>	7,4	7,4	7,4	7,1
012	47,7	47,9	47,9	48,7,

serfreien Aloeresinsäure durch die Formel C<sup>1+</sup>H<sup>5</sup>MO<sup>12</sup> ausgedrückt wird, oder mit dem Symbol Ars, was sich aber darauf gründet, dass das Bleisalz von Pb<sup>5</sup>Ars ausgemacht wird, welches 63 Procent Bleioxyd veraussetzt, während der Bleioxydgehalt nach einem Mittel von 3 Analysen nur = 61,8 Procent gefunden wurde. Die Aloeresinsäure wird in Gestalt einer braunen amorphen Masse erhalten, wenn man das Bleisalz in Wasser anrührt, durch Schwefelwasserstoff zersetzt und die Wasserlösung filtrirt und verdunstet. Mit Alkalien und Erden bildet sie löskiche aber mit Metallexyden unlösliche Salze. Kocht man sie mit Salpetersäure, so bildet sich daraus zu-

erst Aloetinskure und darauf aus dieser wiederum Chrysinskure, so dass sie das erste Product von der Einwirkung der Salpetersäure auf Aloe ist.

Chrysatinsäure.

Durch Kochen der Chrysinsäure mit einer ziemlich starken Kalilauge bekommt man eine braune Lösung, woraus, wenn man sie in der Wärme mit Resigsäure übersättigt und neutrales essigsaures Bleioxyd
hinzusetzt, ein reichlicher brauner Niederschlag abgeschieden wird, welcher nach dem Trocknen bei
+ 130° bei der Analyse einen Gehalt an 58,64 bis
58,78 Procent Bleioxyd herausstellte, während der
darin mit dem Bleioxyd verbundene organische Körper zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefu	Berechne	
C <sup>24</sup>	46,22	46,15	46,2
Ħ6	1,89	1,89	1,9
<b>M2</b>	13,01	13,69	13,5
$0^{15}$	38,88	38,27	39,4.

Mulder hat die hierin vorhandene Säure Chrysatinsäure genannt, und er glaubt, dass das Bleioxydsalz durch die Formel Ph+C<sup>24</sup>H<sup>6</sup>N<sup>5</sup>O<sup>15</sup> ausgedrückt werde, welche 58,8 Procent Bleioxyd erfordert. Die Chrysatinsäure ist in Wasser und in verdünnten Säuren löslich und sie bildet mit Kali, Natron, Kalk und Baryt lösliche, aber mit Bleioxyd und Silberoxyd unlösliche Salze. Beim Behandeln mit Salpetersäure bildet sie keine Chrysinsäure.

Chryjodin.

Chryjodis nennt Mulder einen violetten Körper, welcher durch die Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Chrysinsäure in der Siedhitse entsteht. Dabei werden salpetrige Säure, schweftige Säure, Kohlensäure und Kohlenoxyd entwickelt, und nach vollendeter Einwirkung hat man einen gelblichen, violetten, in Wasser unlöslichen Körper, den

man durch Waschen von anhängender Schweselsäure befreit. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

12

ľ

Z

H

	Gefa	nden	Berechnet
C56	55,9	55,1	55,1
H8	1,9	1,9	1,3
<b>M</b> 2	6,5	6,2	6,9
038	35,7	36,8	36,7,

wonach er, wie Mulder glaubt, mit der Formel C<sup>56</sup>H<sup>8</sup>N<sup>5</sup>O<sup>28</sup> ausgedrückt werden müsse. Die Bildung desselben geschieht auf die Weise, dass 5 Atome A von 4 Atomen wasserhaltiger Chrysinsäure weggehen. Aber diese Erklärung giebt für die anderen gleichzeitig entwickelten Gase keine Rechenschaft. Behandelt man Chryjodin mit Salpetersäure, so entwickeln sich nitröse Dämpfe, und man erhält eine rothe Lösung, welche jedoch bei der Behandlung mit Kali keinen Gehalt an Chrysinsäure zeigt. das Chryjodin mit schön violetter aber nicht blauer Farbe, und durch hinzugesetzte Chlorwasserstoffsäure wird ein violetter geléeartiger Körper Sein Verhalten gegen Ammoniak scheint darauf hinzudeuten, dass er eine Verbindung von zwei Körpern = C28H4NO15 und C28H4N2O15 ist. Denn wird er mit flüssigem Ammoniak übergossen, so löst sich ein Theil davon auf, während ein anderer ungelöst bleibt. Der ungelöste dunkelbraune Körper, welcher nach dem Trocknen bei + 120° zusammengesetzt gefunden wurde aus:

(	defunden.	Berechnet.
C28	52,45	<b>52,4</b>
H8	2,81	2,5
<b>14</b>	14,03	13,0
015	30,72	32,1,

wird von Mulder Chryjodamid genannt, und derselbe erklärt die Bildung auf folgende Weise:

C<sup>28</sup>H<sup>4</sup>NO<sup>15</sup> + 2NH<sup>5</sup> — 2H = C<sup>28</sup>H<sup>8</sup>N<sup>5</sup>O<sup>15</sup>; inzwischen scheint dieses Verhältniss der Einwirkung von 2 Atomen Ammoniak unter Austritt von 2 Atomen Wasser vielmehr darauf hinzudeuten, dass auch der Körper C<sup>28</sup>H<sup>8</sup>N<sup>5</sup>O<sup>15</sup> zusammengesetzt ist, und ausserdem weicht das gefundene Resultat von dem berechneten sehr ab.

Der bei der Behandlung des Chryjodins mit Ammoniak im Wasser aufgelöst gebliebene Theil wird beim Verdunsten in Gestalt einer indigoblauen Masse erhalten, welche zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefunden	Berechnet
C58	50,1	49,8
H10	3,2	2,9
<b>N</b> 4	16,4	16,5
015	30,3	30,8,

und Mulder erklärt die Bildung desselben auf solgende Weise:

$$C^{28}H^{4}N^{2}O^{15} + 2NH^{5} = C^{28}H^{10}N^{4}O^{15}$$

und er nennt es Chryjodammoniumowyd. Es löst sich leicht in Kali mit Entwickelung von Ammonisk, wobei es seine blaue Farbe in Vielett verwandelt, und die Lösung wird durch Chlorwasserstoffskure gefällt.

Chrysindin-Ammoniumoxyd.

Erhitzt man die Chrysinsäure mit füssigem Ammoniak, indem man Schweselwasserstossgas hineinleitet, so särbt sich die Lösung zuerst violett und darauf indigoblau. Dabei bleibt ein Theil ungelöst, während ein anderer ausgelöst wird. Den ungelösten Theil, welcher nach dem Trocknen bei + 130° zusammengesetzt gesunden wurde aus:

		Gefunden	Berechpet
•	direct.	Nach Abzug des Schwesels.	'
C28	45,4	47,5	48,0
$\mathbf{H}_{8}$	2,4	2,5	2,3
<b>N</b> 5	19,2	20,1	20,0
015	28,6	29,9	29,7
S	4,4		<u> </u>

1

Ĭ

1

ľ

nennt Mulder Chrysindinammoniumoxyd, und er glaubt, dass der Schwefel nur mechanisch eingemengt sey.

Beim Verdunsten der Lösung des löslichen Theils Chrysindsmid. wird ein blauer Rückstand erhalten, welcher nach dem Trocknen bei + 120° zusammengesetzt gefunden wurde aus:

		Gefunden	Berechaet
	direct.	Nach Abzug des Schwesels.	
$C_{58}$	42,83	43,4	43,0
<b>H</b> 9	2,63	2,7	2,4
<b>N</b> 5	17,30	17,5	17,9
$O_{9}$	35,84	36,4	<b>36,</b> 8
S	1,40		

und welcher Chrysindamid genannt worden ist.

Leitet man schweslige Säure in eine Lösung von Chrysinsäure in Ammoniak bis zum Ueberschuss, so bekommt man eine braune Flüssigkeit, worin Chlor-wasserstossäure keinen Niederschlag bewirkt. Leitet man schweslige Säure in mit warmem Wasser angerührte Chrysinsäure bis zum Ueberschuss und setzt man dann Ammoniak hinzu, so färbt sich die Flüssigkeit ebenfalls braun. Wendet man dagegen die schweslige Säure nicht im Ueberschuss an, so erhält man eine violette und ganz klare Flüssigkeit, in welcher Chlorwasserstossäure beim Erwärmen einen braunen geléeartigen Niederschlag herverbringt, unter

Entwickelung von schwestiger Säure. Aus diesen Verhältnissen stellt sich also heraus, dass die genauere Erforschung noch vieler Punkte übrig geblieben ist, und dass Mulder's interessante Arbeit, ungeachtet so viele Zeit darauf verwandt worden ist, doch noch viele Fragen unbeantwortet lässt.

Pflanzenbasen.

Bödecker 1) hat überchlorsaures Morphin darge-Ueberchlorsau-res Morphin. stellt, dadurch, dass er reines Morphin mit wasserhaltiger Ueberchlorsäure sättigte. Es bildet weisse, seideglänzende, büschelförmig vereinigte Krystallnadeln, löst sich leicht in Wasser und Alkohol, schmilzt bei + 1500 unter Abgabe seines Krystallwassers und explodirt beim stärkeren Erhitzen. Seine Zusammensetzung entspricht der Formel mphAmCI + 4B.

Prüfung des Opiums.

Guillermond 2) hat folgende Methode angegeben, um Opium auf seinen Gehalt an Morphin zu Man reibt 15 Grammen Opium in einem prüfen: Mörser mit 60 Grammen 71 procentigem Alkohol zusammen, filtrirt und presst die gebildete und gefärbte Lösung aus, behandelt das Ungelöste noch Mai mit 40 Grammen Alkohol von derselben Stärke, und setzt zu den zusammengegossenen Auszügen 4 Grammen kaustisches Ammoniak. Nach 12 Stunden hat sich dann ein Niederschlag von Morphin mit einer geringen Einmengung von Narkotin an den inneren Winden des Gefässes in krystallinischer Form abgesetzt, welcher auf einem Filtrum durch Waschen mit Wasser von eingemengtem mekonsaurem Ammoniumoxyd befreit, dann in ein anderes Gefäss gebracht und mit Wasser angerührt wird, worauf man das leichtere Narkotin mit Wasser abschlämmen kann, indem das

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 63.

<sup>2)</sup> Journ. de Ch. et de Pharm. XVI, 17.

Morphin schwerer ist und also rascher darin zu Boden sinkt. Guillermond giebt an, dass ein gutes Opium auf diese Weise wenigstens 1,25 — 1,5 Grammen (also 8,2 bis 10 Procent) Morphin geben müsse.

İ

Ė

C

ğ

Ueberchlorsaures Codein ist dem Morphinsalze Ueberchlorsauähnlich, aber es ist leichter löslich in Wasser und in res Codein. Alkohol.

Morphin und Codein können nicht direct mit der Ueberjodsäure verbunden werden, weil sich die Basen und die Säure wechselseitig zersetzen unter Abscheidung von Jod, was insbesondere bei dem Morphin der Fall ist.

Nicholson und Abel¹) haben gemeinschaftlich eine Untersuchung über das Strychnin begonnen. Der bis jetzt publicirte Theil davon umfasst nur Analysen der freien Base und der Salze derselben. Wiewehl sich bereits schon mehrere Chemiker mit diesem Gegenstande beschäftigt hatten, so war doch eine gewisse Unsicherheit über die atomistische Constitution des Strychnins übrig geblieben. Nicholson und Abel fanden das Strychnin zusammengesetzt aus:

		Gefu	Mittel	Berechnet		
C42	75,35	75,34	75,45		75,38	75,44
H22	6,85	6,76	6,65	6,59	6,71	6,58
Ma	8,52	8,81	_		8,66	8,38
0+	-				-	9,60

wonach sie die atomistische Zusammensetzung mit der Formel C<sup>42</sup>H<sup>19</sup>NO<sup>4</sup> + Ak = strAk ausdrücken, woraus dann für das Atomgewicht desselben die Zahl 4175 folgt, welche ziemlich gut mit der Mittelzahl = 4160,9 übereinstimmt, die sie bei den analytischen

Strychnin.

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. II, 24. — Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 79.

Bestimmungen bekamen, angestellt mit den Doppelsalzen von Platin, Gold und Palladium, wobei sie von dem Doppelsalz von Platin die Zahl 4213,75, bei dem von Gold die Zahl 4040 und bei dem von Palladium die Zahl 4225 bekommen hatten. Allerdings kann man in Folge der gemachten Bestimmungen die Anzahl der im Strychnin enthaltenen Wasserstoffatome noch in Frage stellen, aber da Nicholson und Abel angeben, dass die in der Fermel aufgestellte Anzahl auch durch die Metamorphosen unterstützt werde, welchen das Strychnin fähig ist, und in Betreff welcher sie versprechen, in Zukunft genauere Rechenschaft zu geben, so dürste es wohl für die Gegenwart am richtigsten seyn, ihre Formel C42H22N2O4 als diejenige anzunehmen, welche am genauesten die Zusammensetzung des Strychnins repräsentirt.

Strychnin-Chlorammonium, strAmCl + 3H. Das wasserfreie Salz gab als Mittelzahlen der Analysen: C = 67,82, H = 6,48 und Cl = 9,55, während die Rechnung C = 68,01, H = 6,20 und Cl = 9,58 fordert. Der Wassergehalt wurde = 7,17 gefunden, während die Rechnung 6,79 verlangt. Dieser Wassergehalt geht bei + 100° oder im luftleeren Raume über Schwefelsäure daraus weg, gleichwie dieses auch der Fall ist mit den Jod- und Bromverbindungen, so wie mit den Salzen von Schwefelsäure und Phosphorsäure.

Strychnin-Bromanmonium, strAmBr, krystallisirt, und es ist auf den Gehalt an C, H und Br analysirt worden.

Strychnin-Jodammonium, strAmJ, ist eins von den unlöslichsten Strychninsalzen. Es wurde auf den Gehalt an C, H und J analysirt.

Strychnin-Rhodanammonium, strAmC<sup>2</sup>NS<sup>2</sup>, wurde auf den Gehalt an C und H analysirt, so wie auch durch Fällung mit Ammoniak und Silbersalz auf den Gehalt an Strychnin und Rhodan.

Ē

Ž.

Neutrales schwefelsaures Strychninammoniumoxyd, strÅmS, krystallisirt in grossen vierseitigen Prismen. Es wurde auf den Gehalt an C, H und S analysirt.

Saures schwefelsaures Strychninammoniumaxyd, strAmS + HS, krystallisirt in langen feinen Nadeln, und ist auf den Gehalt an C, H und S analysirt worden.

Salpetersaures Strychninammoniumoxyd, strAmN, ist auf den Gehalt an C und H analysirt worden. Es schieset in farblosen Nadeln an, wenn man fein geriebenes Strychnin in etwas warmer aber sehr verdünnter Selpetersäure auflöst. Starke Salpetersäure zersetzt die Bass, wobei die Lösung gelb gefärbt wird, und man erhält dann ein salpetersaures Salz von einer neu gebildeten Base.

Die Existent von einem sauren salpetersauren Salz wird von Nicholson und Abel in Abrede gestellt.

Chronsaures Strychninammoniemozyd, strÅmČr, schlägt sich gelbbraun nieder, wenn man die Lösung von Strychnin-Chlorammonium mit chromsaurem Kali vermischt. Es ist in warmem Wasser auslöslich, und aus der Lösung schiessen beim Erkalten orangegelbe Nadeln an, welche sich schwierig in Wasser und in Alkohol auslösen. Es wurde auf den Gehalt an Cranalysirt.

Auch scheint ein saures Salz zu existiren, was aber nicht genauer untersucht wurde.

Neutrales oxalsaires Strychninammoniumoxyd,

strÄmC, wird durch Sättigen der Säure mit Strychnin bis zur neutralen Reaction erhalten. Es wurde auf den Gehalt an Base und an Säure analysist.

Saures oxalsaures Strychninammoniumoxyd, strÅmČ + HČ, schiesst aus einer durch Oxalsäure sauren Lösung an, und ist auf den Gehalt an Base und an Säure analysirt worden.

Saures weinsaures Strychninammoniumoxyd, strÀmT + HT, krystallisirt in Nadeln und ist auf den Gehalt an Base analysirt worden.

Neutrales weinsaures Strychninammoniumozyd, strÄmT, wird erhalten, wenn man das saure Salz mit Strychnin sättigt. Es krystallisirt ebenfalls in Nadela, und ist auf den Gehalt an Base analysirt worden.

Versucht man durch Auflösen von Strychnin in saurem weinsaurem Kali ein Doppelsalz von weinsaurem tem Kali und weinsaurem Strychnin hervorzubringen, so erhält man bei dem Verdunsten der Lösung ein solches Salz nicht, sondern nur neutrales weinsaures Kali und saures weinsaures Strychninammoniumoxyd.

Strychninammonium-Platinchlorid, strAmcl + PtCl<sup>2</sup>, schlägt sich weissgelb gefärbt nieder, aber es ist im krystallisirten Zustande dem Musivgold sehr ähnlich gefärbt. In Wasser und Aether ist es fast unlöslich und schwer löslich in Alkohol. Bei der Analyse gab es folgende Resultate:

		Gefunden							Mittel	Beredasi		
C+2	46,64	46,72	-		-	_	-			-	46,69	46,65
H25	4,51	4,38	-	-	_	_			-		4,44	4,26
Ms	-	_	_	-	-	_	_	_	_	-	_	5,18
0+	_									<b>-</b>		5,93
Cl <sup>5</sup>	_	-	_			-			-		-	19,72
Pt	18,09	18,15	18,16	18,23	18,05	18,22	18,16	18,21	18,25	18,18	18,16	18,26

rychninammonium-Goldchlorid, strAmCl + AuCl<sup>5</sup>, t sich mit hellgelber Farbe nieder, wenn man sung der beiden dasselbe constituirenden Salze cht. Nach dem Waschen mit kaltem Wassers am besten gereinigt, wenn man es mit Alkrystallisirt, wobei es in hell orangegelben Krymaschiesst. Durch siedendes Wasser wird es scheidung von Gold zersetzt. Bei der Anarden darin gefunden:

	(	Berechnet		
C42	37,33	-	-	37,33
<b>H</b> 32	3,55	-	<del></del>	3,55
<b>MA</b>	29,15	29,09	29,21	29,15

hninammonium-Palladiumchlorur, strAmCl + hlägt sich flockig und braun nieder, löst sich er und in Alkohol, und schiesst beim Erkalsiedenden Lösung in dunkelbraunen Nadeln der Analyse zeigte es einen Gehalt an 11,50 7 Procent Palladium, während der berechdium-Gehalt = 11,59 ist.

minbasisches Quecksilberchlorid, strAk +, chlägt sich weiss und krystallinisch nieder, eine Lösung von Strychnin in Alkohol zu verschuss von Quecksilberchlorid setzt. Es h in Wasser, Alkohol und in Aether. Es m Gehalt an C, H, Hg und Cl analysirt

an dieses letztere Salz in Schweselsäure lält man einen unvollkommen krystallisirten elcher, wie aus der Bestimmung des Gehweselsäure darin folgt, ein Doppelsalz von rem Strychninammoniumoxyd und Quecklist, und welcher der Formel sträms + richt.

Löst man dagegen das Strychninbasische Quecksilberchlorid in Chlorwasserstoffsäure auf, so erhält man das Doppelsalz:

Strychninchlorammonium—Quecksilberchlorid, strAmcl + 2HgCl, worin der Gehalt an C, H, Hg und Cl bestimmt wurde.

Strychninbasisches Quecksilbercyanid, strAk + 2HgCy, wird auf ähnliche Weise erhalten, wie die entsprechende Chlorverbindung, aber es ist leichter löslich, als die letztere, in Wasser und in Alkohol. Es krystallisirt in kleinen Prismen und wurde auf den Gehalt an C, H und Hg analysirt.

Durch Vermischung von Strychnin-Chlorammonium mit Quecksilbercyanid bildet sich ein Doppelsalz, welches in Folge des Gehalts an C und Hg der Formel strAmCl + HgCy entsprechend zusammengesetzt ist.

Mit Platinchlorür, Quecksilberjodid und salpetersaurem Quecksilberoxydul bildet das Strychnin schwerlösliche Verbindungen, welche aber nicht genauer untersucht worden sind.

Werden angemessene Quantitäten von schweselsaurem Strychmin und überchlorsaurem Baryt in siedendem Wasser ausgelöst und vermischt, und der gebildete schweselsaure Baryt absiltrirt, so erhält man nach Bödecker 1) beim Erkalten der Flüssigkeit kleine glänzende, rhombische Prismen, welche

Ueberchlorsaures Strychnin-Ammoniumoxyd mit Wasser sind = strÀmĈl + 2H. Dieses Salz verliert sein Wasser bei + 170°, und in stärkerer Hitze explodirt es.

Ueberjodsaures Strychninammoniumoxyd wird er-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 59.

rmer Ueberjodsäure auflöst, und die Löallisiren lässt, wobei es in farblosen, glänschtwinkligen Prismen unschiesst, welche
n Wasser und Alkohol ziemlich auflöslich

th in der Luft, webei sie sieh braun färbt. blorsaures Brucin bildet nach Bödecker e, glänzende Prismen, welche in kaltem d Alkohol wenig auflöslich sind, aber etlösen sie sich im Sieden darin auf. Bei erhiert es 5,4 Procent Wasser und in stäre e explodirt es.

odsaures Brucin ist dem entsprechenden alz ähnlich.

ert 1) hat einige von ihm angestellte Reac-Oxydation des hältnisse von dem Product mitgetheilt, welder Destillation von 1 Theil krystallisirtem t 10 Th. Wasser, 41 Th. Schwefelsäure und. 1 gebildet wird und überdestillirt. welche stark abgekühlt werden muss, geht zer Körper über, welcher durch Rectification ide von Ameisensäure befreit wird. e nicht, denselben von Wasser zu befreien. rch Rectification über wasserfreiem Kupferoch salpetersaurem Kalk oder kaustischem ei der Behandlung mit dem letzteren schien brper ausserdem eine Veränderung zu erleilorcalcium scheidet ihn nicht aus seiner Lö-Wasser ab. Am besten wird es durch Recm über Kreide gereinigt, worauf man das

Brucin.

<sup>1.</sup> der Chem. und Pharm. LXX, 21.
Jahres-Bericht. III.

Destillat mit koblensaurem Kali schüttelt, wodurch es sich in zwei Schichten theilt. Von diesen ist die untere eine Lösung von kohlensaurem Kali in Wasser, während die obere das eigentliche Product enthält. Man nimmt diese obere, Schicht mit einer Pipette ab, reinigt sie von aufgelöstem kohlensauren Kali durch Rehandlung mit gebraantem Alaun, rectificirt sie, und destillirt sie über Chlorcelcium. Sie ist dann eine wasserklare Flüssigkeit, riecht aromatisch und verbrennt mit blauer Flamme. Nach 1 und 2 Rectificationen über Chlorcalcium ist sie sowohl von Baumert als auch von Merck analysirt worden, und haben diese dabei folgende Resultate erhalten: Nach einmaliger Rectification Nach zweimaliger Rectification

Baumert Merck Baumert Merck Be-

rechnet

C<sup>2</sup> 31,00—31,21 34,5 33,94—33,75 37,8 37,5 H<sup>4</sup> 12,47 12,34 12,2 12,28—12,45 12,4 12,5 O<sup>2</sup> 56,45 56,45 53,3 53,78—53,80 49,8 50,0

Baumert glaubt, dass dieses Product eine Alkoholart sey, und Merck schlägt selbst die Formel C2H4O2 dafür vor. Kocht man es mit Silberoxyd unter Zusatz von Barytwasser, so scheidet sich metallisches Silber ab, während ein lösliches Barytsalz gebildet wird, woraus, wenn die Lösung verdunstet worden ist, durch Schweselsäure eine slüchtige und übelriechende Säure frei gemacht werden kann.

Dieser Körper kann auch noch dadurch dargestellt werden, dass man Brucin mit Quecksilberoxyd, Bleisuperoxyd oder mit einem Gemisch von chromsaurem Kali und Schwefelsäure behandelt.

Wetheim 1) hat gewisse krystallisirte Chinindop-Chinin.

<sup>1)</sup> Wiener Acad. Berichte 1849. Heft 9 - 10. S. 263.

isalso analysirt, mainlich quantity + PtGy; quantit - Picys, ZysAmcy + HgCy und ZguAmcy + igCi, und er giebt an, dadurch zu dem Resultat kommen zu seyn, dass die Formel für das Chimin CaoHi2NO2 sey; inzwischen hat er die bei den alysen erhaltenen Zahlenwerthe noch nicht mit angeben. Indem er ferner bemerkt, dass wenn man scolin (Chinolin == C18H8N) von der Formel des nins absiehe, C2H4O2 übrig bleibe, welches Meexydhydrat ist, und dass das Chinin beim Schmelmit Kelihydrat unter + 170 bis 180° die Bildung Leucolin und ameisenseurem Kali veranlasse; so ant er darin eine Bestätigung für die von ihm eschlagene Formel für das Chinin, und ausserfür die Ansicht, dass das Chinin ein mit Methylhydrat (oder einem damit isomerischen Körper) artes Leukolin sey, für welche Vermuthung er eine Bestätigung zu sehen glaubt, dass das n, wenn man es bei + 140° mit wasserfreier morsaure hehandelt, ein Gas im reichlicher e entwickelt, welches sich nur wenig in Wasser md welches mit gelber Flamme verbrennt. idecker 1) hat überchlorsaures Chinin auf die Ueberchlorsaudezgestellt, dass er schweselseures Chinin mit dorsaurem Beryt zersetzte. Beim Verdunsten on dem schwefelsauren Baryt abfiltzirten Flüsschieden sich ölförmige Tropfen ab, die sich Brwärmen, wieder auflösten und dann, beim m in Krystallen anschossen. Diese Krystalle gemach Dauber's 2) angestellten vollständigen gen dem monoklinometrischen System an, und

nn. der Chem. und Pharm. LXXI, 59. as. S. 65.

sie sind rhombische Ostreder. Dieses Salz zeigt einen schwachen Dichroismus in Blau und Gelb, und die Lösung des Salses besitzt diesen Dichroismus in höherem Grade. Wiewohl das Salz erst bei + 450 schmilzt, so bietet es doch das sonderbare Verhalten dar, dass es unter einer Glocke über Schwefelsäure zu einem Liquidum schmilzt. Die damit ausgefährte Analyse ergab Resultate, die mit der Formel qu'AmCl + 7H übereinstimmen. Vollständig geht dieses Krystallwasser erst bei + 150° bis 160° daraus weg, wiewohl es bei + 110° schon 5 Atome davon verliert. Das überchlorsaure Chinin wird zuweilen in rhombischen Tafeln erhalten, und es zeigt dann ebenfalls den Dichroismus, aber es enthält in dieser Form nur 2 Atome Krystallwasser, und es schmilzt erst bei + 210°.

Ueberjodsaures Chinin zersetzt sich unter Abscheidung von Jod.

v. Heijningen 1) hat Versuche mit einem Chinoidin angestellt, wie es in dem holländischen Handel
vorkommt. Durch seine Versuche ist er zu dem Resultat gekommen, dass das Chinoidin ein Gemisch von
wenigstens vier Körpern ist, nämlich: 1) gewöhnlichem Chinin, welches er auch «Chinin nennt, 2)
Cinchonin, 3) einer eigenthümlichen Base, welche er

PChinin nennt, und 4) einem harzartigen Körper, der
in der Lust leicht braun wird. v. Heijningen hat
drei verschiedene Methoden angewandt, um diese
Körper von einander zu scheiden, aber als vertheilhasteste empsiehlt er die solgende: Das Chinoidin
wird mit Aether behandelt, webei ein schwarzbrauner Rückstand bleibt. Die Aetherlösung wird mit

<sup>1)</sup> Pharmac. Centralblatt, 1849. S. 465.

hierkehle entfärbt. Um den Aether zu sparen, delirt man ihn ab, löst: den Rückstand in Schwefelare und behandelt diese Lösung mit Thierkobbe Butfärbung. Die filtrirte farblose Lösung wird Ammoniak ausgefällt, der ausgewaschene Niederlag wieder in Aether aufgelöst, die Lösung mit ihres Volums 90procentigem Alkohol vermischt nun der freiwilligen Verdunstung überlassen ei dann eine bedeutende Menge von dem #Chidaraus anschiesst, welches darauf durch Umkrysation nut warmen Wasser gereinigt wird. de von dem Chinin abgegessene Alkoholflässigwird noch etwas verdunstet, dann mit Schwere versetzt, der Alkohol völlig daraus weggedunund erkalten gelassen, wobsi schwefelsaures in in Krystellen anschiesst. Durch weitere Beung der Mutterlauge von diesen Krystallen kann wohl noch etwas mehr erhalten, aber die sich noch bildenden Krystalle sind mit schweselsau-Chinin und ausserdem mit einem dunkelbraunen r verunreinigt. Das schwefelsaure & Chinin wird nhängendem "Chininsalz dadurch gereinigt, dass ie Lösung desselben in Wasser mit Ammoniak , und den getrockneten Niederschlag in 90 tigem Alkohol auflöst, worauf dann beim lang-Verdunsten das & Chinin in Krystallen anschiest, d das «Chinin in der Alkohollösung zurück-

in Aether unlösliche Rückstand von dem danandelten Chinoidin wird mit Thierkohle entnach dem Filtriren mit Ammoniak ausgefüllt, lerschlag getrocknet, in warmem Alkohol aufnd die Lösung der freiwilligen Krystallisation en. In diesem Theil des Chinoidins ist das Cinchonin enthalten, welches dann allmälig anschiest, während der braun gefärbte Körper in der Lösung zurückbleibt.

Reines & Chinin verändert sich eben so schwierig als . Chinin oder Cinchonin, ist es aber, wie in den sogenannten Chinoidin, mit fremdem Stoffen verusreinigt, so verändert es sich leicht, besonders wenn man die Lösungen desselben erwärmt. Das & Chiain krystallisirt in farblosen, grossen, klinorhombischen Prismen, welche in der Luft weiss und undurchsichtig werden. Bei + 160° schmilzt es zu einem farblosen Liquidum, welches beim Erkalten zu einer farblosen Haramasse erstarrt. Bei + 8º erfordet es 1500 Theile Wasser, 45 Theile absoluten Alkohd und 90 Theile Aether zur Auflösung, in der Sielhitze dagegen bedarf es dazu 750 Theile Wasser und 3,7 Theile Alkohol. Die Lösung in Wasser retgirt schwach alkalisch, und Gerbsäure bewirkt dem einen Niederschlag, aber salpetersaures Silberaryt fällt nicht. Die bei + 1300 getrocknete Base wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C30	74,08	74,076
H12	7,44	7,405
N	. 8,55	8,642
$0_{5}$	9,93	9,877,

was der Formel C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>MO<sup>2</sup> = AquAk entspricht, und v. Heijningen erklärt sie für dieselbe, wie die für «Chinin, indem er also für das letztere die ältere Formel, aber nicht die von Laurent<sup>1</sup>), Wetherill und Anderson<sup>2</sup>) annimmt. Aber da die krystallisiste

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVIII, 284.

<sup>2)</sup> Das. XXIX, 264.

Procent Wasser verliert, wenn man sie 0° trocknet, so scheint ihre Formel == 2H zu seyn.

ie "Chinin bildet auch das &Chinin sowohl sauch basische Salze, welche sämmtlich ecken. Die Salze des &Chinins mit Oxalnsäure und Essigsäure sind leichter löslich, lze des "Chinins mit denselben Säuren, lagegen die Salze mit Salzsäure und Salumgekehrt schwerer löslich sind.

es & Chinin - Chlorammonium wird erhalten, Salzsäuregas bei + 130° über & Chinin hes letztere dann von dem ersteren 22,518 fnimmt. Dieses Salz kann aus seiner Lö-asser krystallisiren.

ustande nach der Formel + PtCl<sup>2</sup> + 2H zusammengesetzt. Bei + art dieses Salz sein Krystallwesser.

n in Chlorwasserstoffsäure bis zur völligen auflöst. Es schiesst dann aus der Lösung durchsichtigen Krystallen an, welche sich und in Wasser auflösen, und welche nach al squamel + squak + 2H zusammenge-

Die beiden Atome Krystallwasser gehen 0° daraus weg. Das Salz enthält also: 1 ser weniger, als das entsprechende Chi-

les schoefelsaures l'Chinin-Ammoniumoayd leicht löstich in kaltem Wasser und wird t erhalten, wenn man die Lösung des bahwefelsauren Salzes in Wasser mit einigen Tropfen Schwefelsäure versetzt und die Flüssigkeit verdunstet.

Basisches schwefelsaures & Chinin-Ammoniumoxyd löst sich bei + 10° in 32 Theilen absolutem Alkohol und in 350 Theilen Wasser, während das entsprechende a Chininsalz 75 Theile von + 10° warmem Wasser bedarf, um aufgelöst zu werden. v. Heijning en bestimmte in diesem Salz den Gehalt an Schwefelsäure und den Wasserverlust, welchen es bei + 130° erfährt, und fand es dabei zusammengesetzt aus:

Gefunden Acquival. Berechnet

Chinin — 2 77,5

Schwefelsäure 9,58 1 9,6

Wasser 12,84 6 12,9

wonach er die Zusammensetzung des lufttrocknen Salzes mit der Formel 2quAk + 3 + 6H ausdrückt. Da alles das in der Formel angegebene Wasser bei + 1300 weggeht, so wurde das also getrocknete Salz ein metamorphosirtes Salz seyn, welches ausser der Schweselsäure kein &Chinin mehr enthielte, oder man würde hier auf ein abweichendes Verhalten gestessen seyn, was sonst nicht stattfindet, wenn sich Ammoniak mit Säuren vereinigt und dahei Wasser bindet. Man könnte sich allerdings wohl vorstellen, dass hier eine amidartige Verbindung entstanden sey, musammengesetzt nach der Fermel fouAd + fouAms, aber der Sicherheit wegen verdient dieser Umstand genauer erforscht zu werden, als es bis jetst geschehen ist, wenigstens zufolge der nach der holländischen Original-Abhandlung gemachten und in anderen Zeitschriften mitgetheilten Ausztige. Inswischen glaube ich, dass dieses Salz nichts anderes ist, els fquAmS + fquAk + 6H, nach welcher Formel ich

efundenen Werthe für B und für das Kryberechnet habe, welches daraus beim entfernt werden kann, entsprechend den 37 für S und 12,645 für die 6H, in Betreff an sieht, dass sie sehr gut mit den durch stimmungen gefundenen übereinstimmen. les oxalsaures & Chinin-Ammoniumoxyd wird wenn man eine Lösung von Oxalsäure mit ttigt, worauf es beim Erkalten der warmen perlmutterglänzenden Krystallen anschiesst. ngen giebt dafür zwar die Formel equAk H an, aber mit dem Bemerken, dass dieses m beim Erhitzen des Salzes bis zu + 120° eggehe, was zwar auch ziemlich gut mit nmungen des Gehalts an Oxalsaure und des gsverlusts, welche von ihm gemacht worden einstimmt; aber man kann wohl die Frage : ob er nicht ein mit ein wenig überschüsilsäure verunreinigtes Salz gehabt habe, und die richtige Formel dieses Salzes = FquÅmÖ

itersaures βChinin – Ammoniumoayd schiesst sauren Lösung in grøssen gläuzonden Kry-

taures schinin-Ammoniumoayd; ist shenfalls irbor.

saures & Chinin - Assonnium oxyd krystellisirt r syrupdicken Lösung.

ner späteren Abhandlung gieht v. Heijninn, dass gewöhnliches Chinin, wenn man es el lese und die Lösung freiwillig verdunsten lasse, in Gestalt einer harzähnlichen Masse zurückbleibe, worin nur einige isplirte Krystallnadeln bemerkt werden könnten. Dasselbe ist der Fall, wenn man Aether anstatt Alkohol anwendet, aber dann bilden sich keine Krystallnadeln. Aeltere Chemiker haben schon früher gezeigt, dass Chinin mit 3 Atomen Wasser krystallisirt erhalten werden kann, wenn man eine verdünnte Lösung von schwefelsaurem Chinin mit Ammoniak im Ueberschuss versetzt und dann ruhig stehen lässt. Inzwischen sind die sich dann bildenden nadelförmigen Krystalle schwierig zu isoliren, so wie sie auch beim Trocknen zu einem amorphen Pulver zerfallen, und auch amorphes Chinin liefern, wenn man sie in Alkohol löst und die Lösung verdunstet.

Breitet man dagegen frisch gefälltes und vollkommen ausgewaschenes Chinin sehr dünn aus, und lässt man es dann in feuchtem Zustande an der Lust liegen, so verwandelt es sich allmälig in Krystalle welche dann mit Alkohol umkrystallisirt werden konnen, und welche 5,065 Procent Wasser in einer Temperatur von + 130° verlieren. Diese Krystulle sind ein neues und drittes Hydrat von Chinin mit 1 Atom Wasser, welches nach der Rechnung 5,2 Procent beträgt. Dieses Hydrat bildet eigenthümliche Salze, und v. Heijning en nennt es rChimin, mit dem Bomerken. dass wir nun also 3 Chininhydrate kennen gelerat hätten: a —"; sum und yChinin, mit 3, 2 und 1 Atom Wasser, welche bei + 1800 weggehen, und welche Hydrate drei Reihen verschiedener Salze liefern.

Dus basische vichwefelsoure rChinin-Asunoniumoxyd, rquÅmS + rquAk + H, enthält nur 1 Atom
Wasser, wodurch es sich von den entsprechenden

Salsen des a - und & Chinins unterscheidet, welche I und 6 Atome Wasser enthalten, die für die von Chinin 14, für die von & Chinin 12,9 und für die von Chinin 4,7 Procent ausmachen.

Winckler 1) hat viele von diesen Angaben v. leijningens in Abrede gestellt, aber aus seiner bhandlung lässt sich kein Auszug machen. In einer päteren Abhandlung beharrt Winckler 2) bei seinen überen Angaben über Chinoidin mit der Erklärung, ss er in keiner Weise die Richtigkeit von v. Heijngen's Beobachtungen bestreiten wolle, dass aber rselbe ein anderes Nebenproduct angewandt haben isse, als welches bei der Bearbeitung von China ria erhalten werde, weil er bei einer Wiederholung ner Versuche seine früheren Angaben über Chidin in allen Beziehungen bestätigt gefunden habe. Bödecker<sup>5</sup>) hat durch wechselsestige Zersetzung Cinchonin. schwefelsaurem Cinchonin und überchlorsaurem überchlorsauyt überchlorsaures Cinchonin dargestellt, welches n Verdunsten der vom schwefelsauren Baryt abrten Flüssigkeit in grossen, luftbestundigen, rhomalen Prismen anschoss, deren Krystallform nach ber's damit angestellten und mitgetheilten gen Messungen dem diktinometrischen Krystalisy-Naumanns angehören. Dieses Salz hat einen en Glanz und zeichnet sich durch einen Dichroisin Blau und Gelb aus, den man an der Lösung lben in Wasser beobachtet. Es löst sich leicht asser and in Alkohol, schmilzt bei + 160°

: : : : . .

Buchn. Repert. IV, 94.

Jahrb. für pract. Pharm. XVIII, 367.

Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 59.

Das. S. 65.

und giebt sein Krystallwasser ab. Nach der Analyse auf den Gehalt an Chlor und Wasser ist es nach der Formel AmCI + H zusammengesetzt. Bodecker bezeichnet es als eine Eigenthümlichkeit, dass wenn man die Lösung des Salzes in Alkohol mit essigsaurem Kali zersetzt, 🛊 von der Ueberchlorsäure in der Lösung bleibt.

Behandelt man Cinchonin mit Ueberjodsäure, so zersetzen sie sich mit Abscheidung von Jod.

Bromeinchonia. : Laurent 1) hat eine Methode mitgetheilt, um die Cinchonine Base darzustellen, welche von ihm Cinchonine bibromée genannt worden ist, die ich aber Bromeinchonin nennen will. Sie wird auf die Weise erhalten, dass man neutrales Cinchonin-Chlorammonium mit ein wenig Wasser anrührt und dann Brom hinzufügt. Nach beendigter Reaction erwärmt man die Masse, theils um die Einwirkung des Broms zu vollenden, theils um überschüssig hinzugekommenes Brom auszutreiben. Dann setzt man mehr Wasser zu, erhitzt zum: Sieden, filtrirt, neutralisirt mit Ammoniak und setzt Alkohol hinzu, worauf beim Erkalten perlmutterglänzende, blattähnliche Nadeln daraus anschiessen, welche die in Rede stehende Base sind. Diese Base ist farblos, unlöslich in Wasser, und wenig löslich in siedendem Alkohol. Beim Erhitzen bis zu + 200° wird sie zersetzt und geschwärzt, wobei sie sich in einen in Kali löslichen Körper verwandelt, welcher daraus durch Säuren in braunen Flocken niedergeschlagen werden kann. Bei + 160° verliert sie nichts im Gewicht. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 311.

	Gefunden	Berechpet
C19	51,20	50,44
HTO	4,40	4,42
Br.	34,00	35,39,
N	-	6,21
0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3,54,

u mit der Formel C19H7BrO + NH5 = cishAk ereinstimmt. Lässt man ihre Lösung längere Zeit einem offenen Gefässe stehen, so setzen sich darrectangulare Octaeder ab, welche das Hydrat ter Base == cint.Ak + H sind, woraus das Krywasser bei + 1600 weggeht. Durch Behandlung er Base mit Chlorwasserstoffsäure bekommt man Bromeinchonin - Chlorammonium == cin. Am CL; es Salz ist in kaltem Wasser wenig läslich und sich aus siedendem Wasser in Gestalt von sehr m Prismen oder rhombischen Tafeln ab. Auem hat dieses Salz sowohl dieselbe Form als Zusammensetzung wie Chloreinchemin-Bromamm (== cinciAmBr) aber es unterscheidet sich en :: vesentlich davon durch den Umstand, dass des mit Silberlösung einen Niederschlag von lber und das letstere einen Niederschlag vonber giebt.

im Jahresherichte XXVIII, 293, über das Cafgetheilten Beabachtungen, welche Rochleden
hat, mind nun von demselben in gewissen
gen genauer studirt, worden. Lässt man ChlorCaffein einwirken, welches mit Wasser zu
rei angerührt worden ist, so erhitzt sich das
and fährt man mit dem Einleiten des Chlor-

Caffein.

mer Acad. Ber. 1849. Febr. S. 93. — Ann. der Pharm. LXIX, 120. LXXI, 1.

gases fort, bis eine Probe von der Flüssigkeit mit

kaustischem Kali keinen Niederschlag von mikrosco-

pischen Caffein-Krystallen mehr giebt, so erhält man ein Liquidum, welches ausser freiem Chlor und Chlorwasserstoffsäure eine neue Base, eine neue sehr schwache Säure und ein slüchtiges Product enthält. Das letztere flüchtige Product, welches Rochleder als ein Product der Einwirkung des Chlors auf das im Caffein als gepaart vorhandene Cyan im Abscheidungsmomente betrachtet, geht beim Verdunsten der erhaltenen Flüssigkeit weg; es reizt dabei die Augen zu Thränen und bewirkt Kopfschmerzen, aber Rochleder hat vergebens gesucht, dasselbe rein und im isolirten Zustande darzustellen. Setzt man das Verdunsten fort, so schiessen Krystalle daraus an, welche nach dem Abwaschen mit kaltem Wasser und absolutem Alkohol, worin sie fast unföslich sind, durch Umkrystallisiren mit siedendem Wasser gereinigt wer-Diese Krystalle sind die von Rochleder so-Amalinuaure, genannte Amalinuaure: Diese Saure îst farbios, durchsichtig, und verliert bei + 1000 und im luftleeren Raume über Schwefelsäure nichts im Gewicht. röthet schwach Lackmuspapier, giebt mit Beryt, Kali und Natron veilchenblaue Verbindungen, und fürbt sich durch Ammoniak aufange schwach reth, aber durant geht diese Farbe allmälig in Dunkelviolett über, und die dann entstandene Verbindung löst sich in Wasser mit der Farbe des Murexids auf, aber die Lösung krystallisirt nicht, wie dieses mit einer Lösung von Murexid der Fall ist, und mit Eisenoxydselzen und Ammoniuk bildet diese dem Maraxid äbaliche Verbindung eine indigoblaue Lösung. Die Amalinsaure schmilzt beim Erhitzen, sie färbt sich dann gelb, braun, und verstächtigt sich grösstentheils unter

stwickeling von Amimoniak, und anter Bildung von sem ölsrtigen, micht krystallinischem Körper. Sie bt die Haut reth, gleichwie Alloxan, reducirt leicht beroxydsalze, verwandelt sich durch die Behandg mit warmer Salpetersäure in einen neuen kryllinischen Körpen, lenthält kein Chler, und wurde ammengesetzt gefunden aus:

Gefunden					Betechnet:	
C <sub>18</sub>	41,83	42,04	42,04		42,10 11	
H7	4,35	4,17	4,27	4,18	4,09	
Ma	-	16,63	16,30		16,37	
0,8		,37,16	37,30	<del></del>	37,44,	

der Formel C12H7N2O8 entspricht. Aber diese el ist nicht in bekannter Art durch Bestimmung lättigungscapacität dieser Säure controlirt worso dass wir noch nicht wissen, ob basisches er darin enthalten ist oder nicht, sondern sie ganz und gar auf der hypothetischen von eder angenommene Zersetzungsweise, welche Ansicht nach bei der Einwirkung des Chlors ffein stattgefunden hatte, und welche gleich r angeführt werden soll.

dunstet man die Flüssigkeit, woraus die Ama- Elammoniak. auskrystallisirt ist, weiter, um dadurch den Methylamin. Theil der freien Chlorwasserstoffsäure ausn, so schiesst daraul eine Menge von Kryn, während die Mutterlauge dickflüssig und s abrig bleibt. Presst man von diesen Kryie Matterlauge aus, so kann man sie nachber ndem Wasser oder Akohol umkrystallisiren rch rein erhalten. Man bekommt eine gressfarblose Krystallmasse, die sich etwas fettig lüsst, und welche das salzsaure Salz einer se ist, was mit Platinchlorid ein Doppelselw

4 |

bildet, welches eine gelbe Farbe hat, und weiches zuweilen auch in glänzenden, körnigen Krystallen erbalten wird. Die Analysen dieses Doppelsalzes, wie et nach verschiedenen Methoden und unter ungleichen Umständen bereitet werden war, haben die folgende Zusammensetzung dafür herausgestellt:

	ı			Gefa	nden		
C	· 4	87	5,86		5,02	•	
H	2	,49	2,49	2,42	2,62	<del></del>	
M	_	<del></del>		-		-	
<b>C</b> l	_					****	
Pt	41	,42	41,43	41,43	41,61	41,42	41,06
45	Ae	quiva	lente Be	rechnet A	Aequivale	ote Bered	chnet
71.	<b>'C'</b>	2	_	,07	. 2	5,0	
<del>-</del> ,	H	6	2	,53	5	2,1	12
•	M	1	5	,91	1	5,9	94
•	· <b>C</b> 1	<b>'</b> 3	44	,91	<b>3</b> .	45,0	<b>)8</b> '
4. '	Pt	1	41	,58	1	41,7	17

Rochleder nahm Anfangs für dieses Salz die Formel C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>NCl + PtCl, und für die freie Base darin die Formel C<sup>2</sup>H<sup>4</sup>N an; diese Base nannte er Formylin, und er erklärte ihre Bildung aus Caffein auf folgende Weise:

Cremton 
$$+0++30+H=C^2N+C^2H^4N+C^{12}H^7N^2O^8$$
.

Caffein Cyan Formylin

Als er aber dann Kenntniss von Wurtz's Untersuchungen bekommen hatte, worüber ich weiter unten herichten werde, und dadurch mit der Existenzeiner anderen Base: Methylumin == Klammoniak bekannt geworden war, so verglich er seine Formylin mit Wurtz's Methylumin, und fand es damit identisch, so dass also nun die richtige Formel der auf Kosten von Caffein gebildeten. Base == C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>N == C<sup>2</sup>H<sup>2</sup> +

verden muss. Dieses verändert jedoch wenig in ler Bildungsweise derselben, indem sich diese nun uf folgende Weise erklärt:

$$C^{16}H^{10}N^{4}O^{4} + 2O + 2H = C^{2}N + C^{2}H^{4}N + C^{12}H^{7}N^{2}O^{8},$$

d dadurch der oben angeführten Formel für die nalinsäure eine nicht unwesentliche Stütze wird, serdem jedoch auch noch abhängig von dem Umnde, wie das Cyan als Paarungs-Element in das lein eintritt. Rochleder hat jedoch gefunden, wenn man Caffein mit concentrirter Kalilauge rmit Natron-Kalk erwärmt, Cyankalium oder Cyanium erhalten wird, dass aber dieses nicht der ist, wenn man Chinin, Cinchonin, Morphin oder in in ähnlicher Art behandelt. Das Cyan würde bei der Behandlung des Caffeins die Bildung lüchtigen und die Augen reizenden Körpers versen, das Methylamin ein salpetersaures Salz bilund der Körper C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>N<sup>2</sup>O<sup>4</sup> durch Aufnahme übrigen Elemente in Amalinsäure verwandelt n.

durch das Rochleder das Einleiten des Chlor-Cholestrophan fortsetzte, wurde die Amalinsäure in einen an-Nitrothein. Körper verwandelt, welcher in Betreff seiner haften und Zusammensetzung mit dem von use 1) entdeckten Nitrothein identisch ist, derselbe so nannte, weil er es durch die ung von Caffein (Thein) mit Salpetersäure bestenhouse stellte für diesen Körper keine auf, aber Rochleder nimmt C10H6N2O6 daindem er und Stenhouse bei der Analyse iden:

resbericht XXIV, 412.

Jahres-Bericht. III.

		Gefunden		Berechnet
	Rochleder	Stenh	ouse	
C10	42,00	41,87	42,15	42,25
<b>H</b> 6	4,25	4,24	4,28	4,22
$N^2$	20,00	19,39	19,56	19,71
06	33,75	34,50	34,01	33,82.

Aber Rochleder ist der Ansicht, dass er keine Nitroverbindung sey, und er schlägt vor, den Namen in Cholestrophan umzuändern, weil er eine besondere Aehnlichkeit mit Cholesterin haben soll. Rochleder erklärt die Bildung desselben auf folgende Weise:

$$C^{12}H^7N^2O^8 + O = C^{10}H^6N^2O^6 + C^2HO^5$$
  
Amalinsäure Cholestrophan

Bei einer siedenden Behandlung des Cholestrophans mit Kali entwickelt sich reichlich Ammoniak, und das Kali ist darauf mit einer Säure verbunden, welche, nachdem die Flüssigkeit neutralisirt worden ist, mit salpetersaurem Silberoxyd ausgefällt werden kann. Der Niederschlag ist weiss, aber die Säure darin ist noch nicht genauer untersucht worden.

Nikotin. Raewsky 1) hat gefunden, dass wenn man eine lauwarme Lösung von Platinchlorür in Chlorwasserstoffsäure allmälig und unter Umrühren mit Nikotin vermischt und die dadurch stattfindende Erhitzung der Flüssigkeit durch Abkühlen ableitet, sich bald ein orangefarbiger krystallinischer Niederschlag bildet, welcher nach dem Waschen mit kaltem Wasser, worin er unlöslich ist, zusammengesetzt gefunden wurde aus:

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 332.

Gefunden					Berechnet	
	1	2	3	4	5	
Pt	34,1	34,2	34,0	34,3	34,0	34,3
€l <sup>5</sup>	35,9	36,0	36,0	37,0	36,2	36,0
C <sub>10</sub>	20,4	20,6	20,5	20,7	20,4	20,8
H9	3,2	3,2	3,3	3,1	3,2	3,1
Ņ	6,4	6,0	6,2	4,9	6,2	4,9

C10H4NH4Cl + HCl + PtCl = nicAmCl + 71 + PtCl, was so viel bedeutet, als dass er sau-Nikotinammonium-Platinchlorür ist, wobei Barral's | Schloessing's Formel für das Nikotin = C10H7N Grunde gelegt worden ist. Aber die Analysen ohl von diesem als auch von dem nächstfolgen-Salze weisen zugleich aus, dass das von diesen nikern aufgestellte doppelt so hohe Atomgewicht 1) das Nikotin nicht als zuverlässig angesehen wer-Dieses orangefarbige Salz löst sich in kann. indem Wasser, so wie auch in Chlorwasserstoff-; und Salpetersäure, und krystallisirt aus diesen agsmitteln unverändert wieder aus. Die Analyse mit dem orangefarbigen Salze, welches aus eiösung in Chlorwasserstoffsäure in rhombischen en angeschossen war, und die Analyse 5 mit ialze, welches aus Salpetersäure in gelben Prisrystallisirt war, ausgeführt worden. Das Salz ch auch in Nikotin auf, aber diese Lösung giebt Verdunsten nur eine dicke, klebrige und zerhe Masse, welche auch nach dem Auflösen in asserstoffsäure nicht zum Krystallisiren gebracht kann, und dasselbe ist auch der Fall, wenn ie verdunstete Nikotinlösung in Alkohol oder etersäure auflöst. Durch Behandeln mit kalter

hresb. XXXVII, 259.

Schweselsäure wird es weiss, mit Kali entwickelt es Nikotin, aber von Alkohol und Aether wird es nicht verändert. Beim Behandeln mit siedendem Wasser lässt das Salz einen amorphen Rückstand zurück, der aber doch dieselbe Zusammensetzung hat, wie das krystallisirte Salz, so dass er also nur eine isomerische Modification davon ist.

Verdunstet man die Mutterlauge, aus welcher das eben angeführte orangefarbige Salz angeschossen ist, oder kocht man das orangefarbige Salz eine Zeitlang mit Wasser, so erhält man beim Erkalten ein rothes prismatisches Salz, welches folgendermaassen zusammengesetzt gefunden wurde:

	Gefanden				Berechnet
	1	2	3	4	
Pŧ	39,3	39,5	39,1	39,3	39,7
€l <sup>2</sup>	27,8	27,9	27,5	28,0	28,4
C 10	24,0	24,0	24,1	-	24,1
H8	3,2	3;8	3,2	****	3,1
N	5,7	5,3	6,1	-	5,6

es ist neutrales Nikotinammonium-Platinchlorür. Dieses Salz löst sich wenig in kaltem aber ziemlich in warmem Wasser, und setzt sich daraus beim Erkalten in gelben Schuppen ab. Es ist unföslich in Alkohol und Aether, aber löslich in kalter Chlorwasserstoffsäure und Salpetersäure, und wird zersetzt, wenn man die Lösung in der letzteren Säure erwärmt. Durch Schwefelsäure wird es braun. Versucht man dasselbe durch Kochen des orangefarbigen Salzes mit Wasser darzustellen, und wendet man dazu zu wenig Wasser an, so wird das Wasser an der Oberfläche geléeartig und das Salz weniger leicht löslich in siedendem Wasser. Aber das dann gehildete Salz, mit

welchem die Analysen 3 und 4 ausgeführt worden ind, ist nur eine isomerische Modification von dem othen prismatischen Salze.

Bei seinen fortgesetzten Untersuchungen über ge- Nitroharmaliisse Bestandtheile in dem Samen von Peganum Harala hat Fritzsche 1) gefunden, dass sich das Niharmalidin mit salpetersaurem Silberoxyd vereinin kann, und dass sich diese Verbindung bildet,
nn man eine warme Lösung von Nitroharmalidin
Alkohol mit dem Silbersalz vermischt, wobei sie
in Gestalt von hellgelben Nadeln abscheidet. Inschen schlägt sich dabei noch eine andere Verlung in dunkel orangegelben, krystallinischen Körnieder, und da diese beiden Verbindungen nicht g von einander getrennt und für sich im isolirzustande erhalten werden konnten, so ist auch derselben genauer studirt worden.

leichwie Ammoniak mit Silberoxyd eine Verbin-Nitroharmalieingehen kann, so ist dieses auch mit dem Nidin-Silberoxyd.
rmalidin der Fall, und diese Verbindung, welche
der Formel nihldAkÅg zusammengesetzt ist,
erhalten, wenn man eine Lösung von salpeteri Silberoxyd in Ammoniak mit wenig salpeteri Nitroharmalidin versetzt, den dadurch entsteNiederschlag abfiltrirt, und nun mehr von
troharmalidin-Silberoxyd voluminös, geléeartig
rother Farbe niederschlägt. Aber nach eiit sinkt dasselbe mehr zusammen, so dass es
iter auswaschen lässt. Beim Trocknen schrumpft
rbindung stark zusammen, indem sie dankel
n wird. Sie ist unlöslich in Wasser, wenig

rn. für pract. Chemie XLVIII, 175.

löslich in Alkohol. Durch Säuren und Ammoniak wird sie augenblicklich zersetzt; indem sich Nitroharmalidin abscheidet und das Silberoxyd aufgelöst wird.

Löst man Nitroharmalidin in der Wärme in Petroleum bis zur Sättigung auf, so schiessen aus dieser Lösung beim Erkalten runde Körner von unverändertem orangegelben Nitroharmalidin an und ausserdem hellgelbe Nadeln, welche eine Verbindung dieser Base mit Petroleum sind. Diese nadelförmigen Krystalle sind leichter löslich als die Körner, und sie können im Wasserbade getrocknet werden, ohne dass sie sich verändern. Kaltes Wasser verändert sie ebenfalls nicht, aber beim Behandeln mit Alkohol und mit Säuren werden sie zersetzt. Sie enthalten 5,575 bis 6,31 Procent Petroleum.

Hydrocyanni-

Eben so, wie Harmalin, kann sich auch das Nitroharmalidin. troharmalidin mit Cyanwasserstoffsäure zu einem Körper vereinigen, welcher die Stelle eines eigetahümlichen Alcaloids spielt, und welchen Fritzsche Hydrocyannitroharmalidin genannt hat. Er wird in vollig analoger Weise dargestellt, wie das Hydrocyanharmalin 1), krystallisirt in Nadeln und hat dieselbe Farbe, wie die Nitroharmalidinsalze. Im feuchten Zustande riecht er nach Cyanwasserstoffsäure, aber einmal getrocknet kann man ihn selbst gelinde erwärmen, ohne dass er sich zersetzt. Beim Kochen mit Wasser giebt er Cyanwasserstoffsäure ab, gleichwie dieses mit dem Hydrocyanharmalin der Fall ist. Er scheint eine Verbindung von 1 Aequivalent Cyanwasserstoff und 1 Atom. Nitroharmalidin zu seyn, indem er darin 8,85 Procent Cyanwasserstoff fand, wäh-

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVII, 347.

and die Rechnung 9,246 Procent davon voraussetzt. eim Behandeln mit concentrirter Schwefelsäuze entickelt er keine Cyanwasserstoffsäure, sondern er st sich darin zu einer braungelben Flüssigkeit auf raus wohl durch einen vorsichtigen Zusatz von asser nadelförmige Krystalle abgeschieden werden, lche Nitroharmalidin, Cyanwasserstoff und Schweäure enthalten, aber diese Krystalle werden durch sser leicht zersetzt, und zwar mit Entwickelung Cyanwasserstoff, so dass sie nicht genauer unucht werden konnten.

Erhitzt man das Nitroharmalidin bis zu + 1200, erwandelt es sich in eine harzähnliche, braungelbe se, die beim Erkalten erstarrt. Dabei findet kein ichtsverlust statt. Die braungelbe Masse scheint rändertes Nitroharmalidin und ausserdem denn Körper zu enthalten, welcher gebildet wird. man eine Nitroharmalin-Lösung partiell mit Amak fällt und die Lösung längere Zeit ruhig steärst.

erhardt<sup>1</sup>) nimmt Fritzsche's Formeln für Har-Nitroharmalin und Harmin nicht an, sondern er t C<sup>28</sup>H 1+N<sup>2</sup>O<sup>2</sup> für Harmalin, C<sup>28</sup>H 15NN<sup>2</sup>O<sup>2</sup> für armalin und C28H12N2O2 für Harmin vor.

yth 2) hat das Coniin untersucht. Das in che-Coniin. n Fabriken bereitete Coniin besitzt keinen con-Siedepunkt, denn wenn man es nach der Beng mit Kalihydrat in einer Atmosphäre von stoffgas der Destillation unterwirft, so erhält rschiedene Destillationsproducte in ungleichen

evue scientif. XXXIV. 346. em. Soc. Q. Journ. I, 345. - Ann. der Chem. u. LXX, 73.

Temperaturen von + 97° bis + 219° und darüber. Wird das zwischen + 170 bis 175° übergegangene Destillat einer neuen Rectification unterworfen, nachdem man es vorher mit Kalium behandelt hat, so geht der grössere Theil schon zwischen + 168° und 170° über, und bei + 172° wird das reine Coniin zersetzt.

Frisch bereitetes Coniin ist ein farbloses, durchsichtiges Oel von 0,878 specifischem Gewicht. verslüchtigt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur und die Dämpfe davon, welche stark die Augen angreifen, haben einen widrigen Geruch, welcher stark der Haut anhastet, wenn diese damit in Berührung kommt. Bei gewöhnlicher Temperatur nimmt es ein wenig Wasser auf, wodurch es sich beim Erwärmen trübt. Mit den Dämpfen von Salpetersäure, Chlorwasserstoffsäure und Essigsäure bringt es weisse Nebel hervor. Es löst sich leicht in Alkohol, Aether, Aceton (Oenyl-Alkohol) und Oelen, aber wenig in Schwefelkohlenstoff. Im wasserfreien Zustande hat es keinen Einfluss auf Reactionspapiere, was aber der Fall ist, wenn man es mit Wasser vermischt. Das Coniin coagulirt leicht Albumin, löst Schwefel leicht und mit rother Farbe auf. Phosphor wird dagegen nicht davon aufgelöst. Es fällt aus den Salzen der Oxyde von Kupfer, Blei, Zink, Mangan, Eisen und Thonerde diese Oxyde aus. Aus salpetersaurem Silberoxyd fällt es das Oxyd, löst dieses aber wieder auf, wenn man mehr Coniin zusetzt. Chlorsilber wird leicht davon aufgelöst.

In Folge der gefundenen Zusammensetzung sowohl des reinen Coniins als auch des Platindoppelsalzes davon hat Blyth die ältere Formel von Origosa¹) für das Coniin == C¹6H¹6N verworfen, und sfür die Formel C17H17N vorgeschlagen, aber Gerardt2) halt beide Formeln für unrichtig und stellt statt derselben die Formel C16H15P4 oder gerade selbe Formel auf, welche schon Berzelius nach 1 quantitativen Bestimmungen von Ortigosa als richtigen Ausdruck 5) für Coniin betrachtete. Ich hier die von Blyth und von Ortigosa gefunen Zahlen mit denen zusammenstellen, welche i ihren und der Formel von Berzelius und Gerit durch Rechnung erhalten werden:

## Coniin:

	Blytl	h Orti	gosa	C16H12M	C16H1eM	C17H17N
	75,11	74,83	74,30	76,8	76,2	76,7
	13,06	12,17	11,98	12,0	12,7	12,8
rlust)	11,83	13,00	13,72	11,2	11,1	11,5
•	Ć	efunden	,	•	Rerechnet	•

Perecume

## Das Platindoppelsalz:

			Gefund en		
		Blyth		Orti	gosa
,	<b>29,87</b>	<b>29</b> ,56	****		28,8
į	5,39	4,92	*****	5,0	•
•	4,05	-		4,7	4,6
	29,16	29,02	29,07	29,3	29,4

Berechnet mCl + PtCl2. Cl6H15AmCl + PtCl2. Cl7H14AmCl + PtCl2 30,1 29,9 28,8 5,3 4,8 5,1 4,1 4,2 4,2 29,1 29,7 29,8 32,4 32,3 32,2

der Chem. und Pharm. XLII, 313. -Jahresb.

s scientif. XXXIV, 374. ъ. XXIII, 368.

Bei einer Vergleichung dieser gefundenen und berechneten Zahlen scheint es, dass die Frage über die richtige Zusammensetzungsformel des Coniins noch keineswegs als entschieden angesehen werden kann, und dass dieselbe also noch durch zukünstige Versuche erforscht werden muss, besonders durch solche, welche auch die Metamorphosen-Verhältnisse desselben umfassen und erklären.

Das Coniin vereinigt sich nach Blyth mit Chlor und die Verbindung, welche im Anfange der Einleitung des Chlors dunkelroth ist, wird farblos, wenn dann mehr Chlor hinzukommt, und zuletzt bildet sie eine weisse Krystallmasse, welche sich leicht in Wasser, Alkohol und Aether auflöst, und welche dann aus diesen Lösungen anschiesst. Sie ist sehr flüchtig. Die Verbindung, welche Coniin mit Brom bildet, ist verschieden, je nachdem man ein Coniin anwendet, welches bei + 1680, oder ein Comin, welches zwischen + 98 - 132° überdestillirt war. Wendet man bei der Bereitung einen Ueberschuss von Brom an, so erhält man eine schwarze Masse, welche nach dem Auflösen in Wasser und Entfärben mit Kohle beim Verdunsten in durchsichtigen, farblosen Krystallen anschiesst, die sich leicht in Wasser und sehwierig in Aether auflösen, an der Lust nicht zersliessen, bei + 100° schmelzen und dann beim Erkalten zu einer Krystallmasse erstarren, deren Zusammensetzung sich bei der Analyse · so herausstellte, dass sie mit der Formel conAkBr repräsentirt werden kann. -Vermischt man die Lösungen von Coniin und Jod in Alkohol, so bildet sich ein brauner Niederschlag, der sich ohne Farbe auflöst. Wendet man dabei zu viel Jod an, so wird eine bedeutende Quantität von Coniin zersetzt. In der Krystallform, so wie in der

eichtöslichkeit in Wasser, Alkohol und Aether ist e Jodverbindung der Bromverbindung ähnlich.

Die Coninsalze werden oft beim Verdunsten zerlzt, so dass sie als gummiähnliche Massen zurückiben. Einige krystallisiren, aber sie sind sehr zersslich.

Conin-Chlorammonium krystallisirt in weiseen, nförmigen Nadeln, aber erst wenn die Lösung bis zur Trockne verdunstet worden ist, und es ist erst zerfliesslich.

Soninammonium-Platinchlorid, conAmCl + PtCl<sup>2</sup>, set in geraden, vierseitigen, scharlachrothen Prismit 4seitiger Zuspitzung an, wenn man die Lönn von Platinchlorid und von Cominchlorammonin Alkohol vermischt und unter einer Luftpumpensten lässt. Das Salz löst sich wenig in kaltem , Alkohol und Wasser, aber leicht in sieden-Ikohol. Man kann es bis zu + 100° erhitzen, lass es sich zersetzt. In höherer Temperatur t es und giebt Coniin ab.

schsiberehlorid - Continammentah, 4HgCl schlägt sich als eine zähe Masse mit blassgelbe nieder, wenn man eine Lösung von Queckorid mit einer Lösung von Coniin, beide in
vermischt. Die Verbindung ist in Wasser
her unlöslich, wenig löslich in Alkohol, so
in Chlorwasserstoffsäure löslich, und diese
lässt beim Verdunsten eine gummiartige
rück. An der Luft wird die Verbindung zuh, aber sie erhärtet dann wieder. Sie riecht
iin, und ist analysirt worden.

nander oft widersprechenden Angaben über imischem und physiologischen Wirkungen Lings, Conium maculatum, sind aus den

Metamorphosen erklärt worden, welche das Coniin durch die Einwirkung der Lust erfährt. Der dabei sich bildende harzähnliche Körper, welchen Berzelius Apoconin genannt hat, ist von Blyth zum Gegenstande einiger Untersuchungen gemacht worden. Er bereitete ihn dadurch, dass er Sauerstoffgas lüngere Zeit auf Coniin einwirken liess. Das dann noch eingemengte unzerstörte Coniin entfernte er dadurch, dass er die Masse wiederholt in Chlorwasserstoffsäure auflöste und durch kohlensaures Kali wieder ausfällte. Unsere früheren Kenntnisse von diesem Körper hat Blyth jedoch nur dadurch erweitert, dass er gefunden hat, dass bei der Bildung desselben auch reichlich Buttersäure entsteht, und dass der Körper selbst mit Platinchlorid und mit Quecksilberchlorid Verbindungen eingeht.

Kocht man eine Lösung von conAmCl + PtCl2 mit Platinchlorid im Ueberschuss, so färbt sich die Flüssigkeit dunkel und es entwickelt sich dabei Kohlensäure. Setzt man dann das Kochen fort, so bildet sich Buttersäure, während metallisches Platin abgeschieden wird. Verdunstet man die Lösung nach 4 wöchentlichem Kochen bis zur Trockne, und zieht man den Rückstand mit Wasser im Sieden aus, se erhält man eine Lösung, welche beim neuen Verdunsten einen Rückstand giebt, der, ausser unzerstörtem Coniinammonium-Platinchlorid, gelbe octaedrische Krystalle von Platinsalmiak enthält, so wie auch lange, purpurfarbige, gerade, vierseitige Prismen von Ammonium-Platinchlorur, und weisse seideglänzende Nadeln, welche eine saure Natur haben, sich in Kali lösen und daraus durch Chlorwasserstoffsäure wieder abgeschieden werden. - Buttersäure ist ein häufig austretendes Zersetzungsproduct von Coniin, und sie

ldet sich daraus, sowohl wenn man eine Coniinlöng mit einem Ueberschuss von Brom verdunstet, auch wem man schwefelsaures Coniin-Ammomoxyd gelinde erwärmt, und wenn Coniin mit petersaure oder Chromsaure destillirt wird.

Im vorigen Jahresberichte, S. 317, ist unter dem Metamorphogen Melanilin eine von Hoffmann entdeckte Ver-sen - Producte von Anilin. lung beschrieben worden, welche durch Einwirg von trocknem Chlorcyan auf trocknes Anilin ken wird. Sind die angeführten Materialien nicht cen, so bekommt man wenig oder gar kein Men, sondern es setzen sich, nachdem das Melaniurch ein Alkali ausgefällt worden ist, Anilinammonium und ausserdem schwach rothgefärbte, förmige Krystalle von einer anderen Verbindung velche Hoffmann zufolge ihrer Zusammense-

Anilinharnstoff = Carbamid - Carbanilid ge- Carbamid-Diese Verbindung wird fast ohne alles Carbanidzeitig gebildetes Melanilin erhalten, wenn man cerbanilid, as in Cyanwasserstoff leitet und dann Anilin m dabei gebildeten Chlorcyan behandelt. Die denen nadelförmigen Krystalle werden durch lung mit Thierkohle und wiederholte Umkryıngen mit siedendem Wasser gereinigt. Die ung bildet sich auch, wenn man eine Lösung ilAmB oder anilAmCl mit cyansaurem Kali , so wie auch wenn man die Dämpse von rehydrat, wie sie durch Destillation der Cyagebildet werden, in wasserfreies Anilin leiman dieses stark abkühlt, weil in der in anderer Körper, das Carbanilinamid ge-

n. Sec. Quat. Journ. II, 36. - Ann. der Chem. . LXX, 129.

bildet wird. Bei der Analyse bekam Hoffmann folgende Resultate:

	Berechnet			
C14	61,33	61,86	61,17	61,76
H8	6,04	6,15	6,15	5,88
Ma	20,51			20,58
Os				11,78,

welche ihm Anfangs vermuthen liessen, dass der Körper ein Anilin-Harnstoff sey, d. h. ein solcher Harnstoff, welcher ein gepaartes Anilin anstatt Ammoniak
enthalte, weil

 $C^{14}H^4NH^5 + C^2HNO^2 = anil\dot{A}m\dot{C}y^1) = C^{14}H^8N^2O^2$ , Anilin Cyansäurehydrat

und die Bildung desselben, gleichzeitig mit der von Anilinchlorammonium, aus Chlorcyan und Anilin unter dem Einflusse des Wassers würde in einem solchen Falle nach

2C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>5</sup> + C<sup>2</sup>NCl + 2H = C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>4</sup>Cl + C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>
Anilin Chlorcyan Anilin-Chlorammonium

Chlor gegen Sauerstoff ein sehr merkwürdiger Umstand wäre, da noch kein analoges Verhalten für Ammoniak stattlindet, weil kein Harnstoff gebildet wird, wenn man Chlorcyan in wasserhaltiges Ammoniak einleitet. Inzwischen würde eine solche Ansicht von der Natur der gebildeten Verbindung nicht aus ihren chemischen Reactionen gerechtfertigt werden können, da sie bei der Behandlung mit Salpetersäure

<sup>1)</sup> Setzt man der Kürze wegen den Paarling des Ammoniaks in Harnstoff, oder das Urenoxyd CHNO<sup>2</sup> = w, und läset man anil mit C<sup>12</sup>H<sup>4</sup> ausdrücken, so erhält diese Formel das Ansehen von anil ur Ak, d. h. ein Ammoniaks welches mit Urenoxyd und mit Anilin gepaart, also ein Anilinbarnstoff ist.

ler Oxalsture keine Verbindung mit diesen Säuren ageht, so wie auch mit Platinchlorid kein Doppelz hervorgebracht werden konnte, wodurch also e chemische Natur in keiner Weise darzulegen r. Da jedoch Hoffmann bemerkte, dass die emische Formel derselben auch in folgender Art H<sup>8</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup> = NH<sup>2</sup>C + C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>2</sup>C = adC + anilAdC

Carbamid Carbanilamid

etzt werden kann und die Verbindung also als eine pindung von einem einfachen und einem gepaarten d betrachtet werden konnte, so stellte er Versuche um diese Ansicht zu prüfen, und er fand sie dabei h das Verhalten der Verhindung in höherer Temur bestätigt, indem sie dabei Ammoniak abgab lurücklassung eines festen Rückstandes, welcher aus Cyanursaure und aus Carbanilid (Carbanilüber dessen Eigenschaften gleich nachher Beerstattet werden soll, bestehend herausstellte. man sich hierbei daran erinnert, dass das Carbwenn es existirt, in Betreff seiner Zusammeng ein Submultiplum von Harnstoff ist, und dass

 $N^2O^2 = 6C^{12}H^4NH^2\dot{C} + 3C^2H^4N^2O^2 = 3NH^5$ Carbanilamid . Harnstoff nidamid

arnstoff bei der trocknen Destillation in Am-

: und in Cyanursäure zerfällt, so lässt sich das .

en in höherer Temperatur leicht auf folgende

+ 6C<sup>12</sup>H⁴NH2C + C6H5N5O6 . Carbanilamid Cyanursäure,

erklären :

rnach muss die Verbindung richtig als ein Doppelamid betrachtet werden, weshalb auch nn dafür den Namen Carbanid-Carbanilid als einen rationellen vorschlägt, und möge es mir erlaubt seyn, ihn als noch consequenter in Carbanid-Carbanilamid zu veründern.

Das Carbamid-Carbanilamid löst sich wenig in kaltem Wasser, aber ziemlich leicht in siedendem. Von Alkohol und Aether wird es dagegen leicht aufgelöst. Durch Kochen mit verdünnten Säuren und Alkalien wird es nicht verändert, aber durch siedende starke Kalilauge so wie auch durch Schmelzen mit Kalihydrat giebt es Anilin und Ammoniak, unter Bildung von kohlensaurem Kali: C14H8N2O2 + 2KH = NH3 + C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>5</sup> + 2KC. Concentrirte Schwefelsäure löst es in der Kälte auf, ohne zersetzend einzuwirken, aber in der Wärme entwickelt sie daraus Kohlensäure, während schwefelsaures Ammoniumoxyd und die gepaarte Schwefelsäure gebildet wird, welche von Gerhardt 1) Sulfanilinsäure (richtiger Sulfanilamidsäure = C12H4NH2S + HS) genannt worden ist, und deren Bildung auf folgende Weise erklärt wird:

 $C^{14}H^{8}N^{2}O^{2} + 3\dot{H}\ddot{S} = 2\ddot{C} + N\dot{H}^{4} + C^{12}H^{7}HS^{2}O^{6}$ Sulfanilinsäure.

Carbanilamid, Carbanilid. v

Im Yorhergehenden haben wir gesehen, dass wenn man das Doppelamid erhitzt, nach beendigter Entwickelung des Ammoniaks Carbanilamid in Verbindung mit Cyanursäure als fester Rückstand erhalten wird. Kocht man diesen Rückstand mit Wasser, so wird die Cyanursäure ausgezogen, worauf man das Carbanilamid in Alkohol löst, die Lösung mit Thierkohle entfärbt und krystallisiren lässt. Es schiesst dann in seideglänzenden Nadeln an. Es ist ferner schon angeführt worden, dass es auch gebildet wird,

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVI, 559.

enn man Cyansaurehydrat in Anilin leitet, und das iztere nicht abkühlt. Als beste Methode empfiehlt doch Hoffmann ein analoges Verfahren, wie gnault ') zur Bereitung von Chlorammonium-Carbid anwandte, indem man nämlich Chlorkohlenoxyd ') 'Anilin einwirken lässt, wobei sich dieses letztere värmt und bald in ein krystallinisches Gemenge Anilin-Chlorammonium und Carbanilamid umget wird, wie folgende Uebersicht darlegt:

<sup>2</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>5</sup> + ČCl = C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>4</sup>Cl + C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>2</sup>Č Anilin-Chlor- Carbanilamid. ammonium.

Das so hervorgebrachte Product wird mit sieden-Wasser behandelt, welches das Anilin-Chloramium auszieht und das Carbanilamid zurücklässt, hes dann durch einige Umkrystallisirungen mit hol gereinigt wird. Es wurde zusammengesetzt iden aus:

Gefunden					Berechnet
712	72,81	73,90	73,91	73,31	<b>73,</b> 58
16	5,72	5,00	5,92	5,82	5,66
ţ	13,07	_			13,01
•					7,75

\*H+NH2C. Die Eigenschaft desselben, Sulfanilunter Entwickelung von Kohlensäure zu bilden, man es mit concentrirter Schweselsäure behannd der Umstand, dass es im Sieden oder durch

bresb. XVII, 210.

adurch bereitet, das man Kohlenoxydgas durch sientimonsuperchlorid, SbCl<sup>5</sup>, leitet, welches letztere in SbCl<sup>5</sup> verwandelt. Hierbei lässt sich jedoch halles Kohlenoxydgas in Chlorkohlenoxyd verwandeln.

Jahres-Berieht. III.

Schmelzen mit Kalihydrat Anilin und kohlensaures Kali bildet, geben der Richtigkeit seiner so aufgefassten Zusammensetzungsart eine weitere Stütze.

Carbamid - ni - Bei der Einwirkung des Chlorcyans auf Nitroniltronilamin - anin (= Nitranilin Hoffm.) hat Hoffmann die BeobCarbamid - ni - achtung gemacht, dass ausser Dinitromelanilin noch
trocarbanilid. ein anderer Körper von indifferenter Natur gebildet
wird, der sich in langen Nadeln absetzt, wenn man
nach beendigter Reaction die Lösung des gebildeten
rohen Products in siedendem Wasser erkalten lässt.
Bei der Analyse wurden folgende Resultate erhalten:

	Gefunden	Berechne
C14	46,10	46,40
<b>H</b> 7	4,16	3,86
<b>M</b> 2		23,22
06		26,52

zufolge welcher derselbe ein Doppelamid seyn kann, für welches Hoffmann seiner Repräsentationsweise entsprechend, wonach 1 Aequivalent H durch N substituirt werden kann, die Formel NH<sup>2</sup>C + C<sup>12</sup> NC aufstellt und dessen Bildung er in folgender Art erklärt:

$$2C^{12}H^6N^2O^+ + CNCl + 2H = C^{12}\begin{Bmatrix} H^5 \\ Nitronilanin Chlorcyan Salzsaures Carbamid-Nitronilanin Nitrocarbanilid.$$

Hoffmann nennt diesen Körper Carbamid-Nitro-carbanilid, welchen Namen ich jedoch in Carbamid-Nitronilanincarbamid verändern zu müssen glaube, weil er, wenn man der Formel dafür die Gestalt von NH2C + C12H5ONNH2C = AdC + miniAdC giebt, in dem zweiten Gliede die Carbamidverbindung von

dem Paarlinge enthält, welcher mit Ammoniak das Nitronilanin bildet.

Eine analoge Verbindung soll gleichzeitig mit Diodomelanilin gebildet werden, wenn man Chlorcyan uf Jodanilin einwirken lässt.

Im Vorhergehenden haben wir gesehen, dass das Aniluremmoarbamid-Carbanilinamid die Elemente für eine Ver- niak, Anilinndung enthält, welche als ein Anilinharnstoff be-Carbanilamid. ichtet werden kann, dass aber eine solche Ansicht :ht durch die Reactions-Verhältnisse gerechtfertigt rd. Chancel 1) behauptet, dass diese von Hoffnn bemerkte Bildung unrichtig sey, indem nur nsaures Anilinammoniumoxyd gebildet werde = Amcy, wenn man cyansaures Kali mit schwefelem Anilinammoniumoxyd vermischt, und er hat erseits eine Verbindung entdeckt, welche jedoch solches doppelt gepaartes Ammoniak ist. Man t diese Verbindung durch Einwirkung von Amumsulfhydrat auf Nitrobenzamid (S. 196). e Reaction sehr verwickelt wird, wenn man eine g des Nitrobenzamids in Alkohol anwendet, so am besten, dass man die Wirkung auf eine g desselben in siedendem Wasser vor sich gend die Mischung dann 24 Stunden lang ruhig lässt. Die Reaction findet dann in folgender itt:

 $H^{4}O^{2}N + 6HS = C^{14}H^{8}N^{2}O^{2} + 4H + 6S$ , nzamid.

n ersieht daraus, dass sich dabei Schwefel hlägt. Wenn man diesen Schwefel abfiltrirt durchgegangene Lösung verdunstet, so er-

ue scientif. XXXIV, 182.

hålt man schöne Krystalle von einer neuen Verbindung, welche durch Umkrystallisiren gereinigt werden kann. Durch Trockmen bei + 100 bis 120° verlieren die Krystalle 11,68 Procent Wasser, und bei der Analyse wurden folgende Resultate erhalten:

Krystallisirt Berechnet Getrocknet Berechnet

C14 54,1 54,46 54,54 C14 61,46 61,63 61,76

H10 6,6 6,66 6,50 H8 5,95 5,88 5,88

N2 18,28 — 18,18 N2 20,68 20,80 20,59

O4 — 20,70 O2 — 11,77,

== C14H8N2O2 + 2H. Der Formel für die getrocknete Verbindung kann die Gestalt von C12H4,C2HNO2,NH5 = anilurAk 1) gegeben werden, und dass Ansicht die richtige ist, gewinnt dadurch an Wahrscheinlichkeit, dass dieser Körper mit Säuren und Salzen analoge Verbindungen eingehen kann, welche Ammoniak und Harnstoff characterisiren. dem Chancel den theoretischen Ansichten huldigt, welche von Laurent und Gerhardt vorgelegt worden sind, so nennt er den in Rede stehenden Körper Carbanilamid, welchen Namen ich jedoch in Anilinharnstoff oder Anilurammoniak verändern will, um hierdurch auf die Paarlinge darin hinzudeuten. Erhitzen mit Kalihydrat und beim Behandeln mit concentrirter Schweselsäure verhält es sich eben so, wie das vorhin angeführte Carbamid-Carbanilamid. Anilurammoniak löst sich in Wasser, Alkohol und Aether. In einer Lösung in Alkohol, worin es beim Zutritt der Lust sehr bald roth wird, scheint es eine Veränderung zu erleiden, welche nicht stattfindet, wenn man es in Wasser aufgelöst hat, sondern es setzt sich daraus in platten, durchsichtigen, fast farb-

<sup>1)</sup> Siehe die Note auf S. 306;

osen Prismen ab, welche einen dem Selpeter ähnlihen Geschmack haben, und welche bei + 72° in
hrem Krystellwasser schmelzen. Chancel, welcher
ein Carbanilamid als einen Harnstoff betrachtet, hat
olgende salzartige Verbindungen davon beschrieben:

Salpetersaures Anilurammoniumoxyd, anil, ur Am N, auf den Gehalt au C und H analysirt worden. Es wenig löslich in Wasser, und setzt sich daraus in ystallkrusten von kleinen Prismen oder in Warn ab.

Salpetersaures Silberoxyd - Anilurammoniumoxyd. H + anilurAk, worin nur der Gehalt an Silber limmt wurde, setzt sich in Nadeln ab, wenn man ende Lösungen von salpetersaurem Silberoxyd Anilurammoniak vermischt und dann erkalten

Anilyr-Chlorammonium, anilyr AmCl krystallisirt Wasser in kleinen Nadeln und ist auf den Garan G

\*Cl², ist bei der Analyse zusammengesatzt gefun
\*\*P\$deps #US had genstientlich errotage ronio ad

seb itei Hell roi Gefunden, doug Berechnet seab iteiex

mow Cl² de 24,27 24,54 24,42

mow Claid 20,221 in A 2 mastere in adaption oste

129 270 2,74 2,61

20 1010 tim 2200 ostrin skindensenint sea

A dooff de se 25, blood in A 14,000 und not und

self of mesh roan hospiere (4,65) outher nor time

120 115 txless (28,80 28,72 and notice)

121 28,72 28,80 28,72

122 28,72 28,80 28,72

123 124 28,72 28,80 28,72

124 125 28,72 28,80 28,72

125 125 28,72 28,80 28,72

126 125 28,72 28,80 28,72

127 125 28,72 28,80 28,72

128 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

129 125 28,80 28,72

Oxaleaures Anilurammoniumoxyd krystallisirt in seideglänzenden Warzen.

Vermischt man eine Lösung von Quecksilberchlorid mit einer Lösung von Anilurammoniak, so bildet sich ein krystallimischer Niederschlag.

Carbanilamid— In der vorhin citirten Abhandlung sucht es Chansäure, Carba-cel wahrscheinlich zu machen, dass das Verhalten
nilsäure.

des Anilurammoniaks gegen kaustisches Kali beim Erwärmen in zwei verschiedene Stadien getheilt werden müsse: in dem ersteren wird unter Entwickelung von Ammoniak carbanilsaures (anthranilsaures
Chancel, carbanilamidsaures Fritzsche) Kali ge-

bildet, wie die folgende Gleichung vorstellt:

 $C^{14}H^8N^2O^2 + \dot{K}\dot{H} = NH^5 + C^{12}H^4NH^2\dot{C} + \dot{K}\ddot{C}$ Anilurammo
niak

Kali

und in der zweiten verwandelt sich das so entstandene Kalisalz in Anilin und in kohlensaures Kali, wie die folgende Gleichung darlegt:

 $KC^{14}H^{6}NO^{5} + K\dot{H} = C^{12}H^{7}N + 2K\dot{C}$  carbanilamidsaures Anilin.

Kali.

In einer späteren Mittheilung hat Chancel 1) gezeigt, dass dieses auch wirklich der Fall ist, dass sich also carbanilamidsaures Kali leicht bildet, wenn man das Anilurammoniak nur so lange mit einer concentrirten Lauge von Kali kocht, als sich noch Ammoniak entwickelt. Vermischt man dann die Flüssigkeit mit concentrirter Essigsäure, so setzt sich beim Erkalten die Carbanilamidsäure in orangefarbigen Krystallen ab. Diese Säure bildet Sulfanilinsäure, wenn man sie mit concentrirter Schwefelsäure behandelt.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 422.

hr Silbersals ist fast unlöslich in kaltem Wasser, ber es löst sich in ansehnlicher Menge in siedendem if, woraus es sich dann beim Erkalten in langen Blät-rn wieder absetzt, welche bei + 100° getrocknet orden können, ohne dass sie sich zersetzen.

Hoffmann 1) hat den Process bei der Einwirkungzersetzung des a Säuren auf das Cyananilin genauer erforscht. Cyananilins. randelt man das Cyananilin mit verdünnter Chlorserstoffsäure, so löst sich die Base darin leicht , und wenn man dann die Lösung mit sehr star-Chlorwasserstoffsäure vermischt, so schlägt sich us Anilin-Chlorammonium in krystallinischen Schupnieder, weil dieses Salz in starker Chlorwassersäure schwer löslich ist. Verdunstet man die äure-Lösung, so erhält man einen krystalliniı Rückstand, woraus man durch kaltes Wasser ammonium und Anilin-Chlorammonium auszieann. Wird der durch kaltes Wasser erschöpfte tand mit Wasser gekocht, so bleibt ein Körper ist zurück, welcher Oxanilamid ist = C12H4AdC, nd sich zwei andere Körper auflösen, welche h von einander getrennt werden können, dass ie Wiederlösung bis zur Trockne verdunstet, n Rückstand mit Alkohol behandelt, worin sich 10 auflöst und der andere zurückbleibt. Der te Körper ist Oxamid = NH2C und wird rein , wenn man ihn in Wasser auflöst, die Löit Thierkohle entfärbt, filtrirt und verdunstet. Lösung des anderen Körpers verdunstet, essen daraus weisse, haarfeine Flocken an, in Aether lösen und ohne Zersetzung sub-

m. Soc. Q, Journ. II, 300. — Ann. der Chem. u. **KXIII**, 180.

limiren lassen, und welche bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

· Gefunden					Mittel	Berechnet
C16	<b>59,4</b> 5	58,13	58,15	<b>58,13</b> ·	58,46	58,53
H8	5,05	4,76	4,84	4,88	4,88	4,87
$M_{3}$	16,71	<u> </u>	-	-	16,71	17,07
0+			*****	-	dedope	10,73

= C16H8N2O+ = NH2C + C12H4NH2C = AdC + anilAdC, d. h. der andere Körper ist ein Doppelamid Oxamid-Oxamid-Oxamilamid, folglich ein zweites Beispiel von Doppelamiden, von denen das erste das im Vorhergehenden angeführte Carbamid-Carbanilamid ist. Dass diese Erklärungsweise die richtige ist, folgt auch aus seinem Verhalten gegen concentrirte Kalilauge in der Wärme, wodurch es sich nach folgender Darstellung:

Adë + anilAdë + 2kh = 2kë + anilAk + Ak in oxalsaures Kali, Anilin and in Ammoniak umsetzt, so wie auch aus seinem Verhalten gegen concentrirte Schweselsäure, wodurch es die Veränderung erleidet, welche aus solgender Vorstellung ersehen wird:

 $C^{16}H^8N^2O^4 + 3H\ddot{S} = 2\ddot{C} + 2\ddot{C} + (C^{12}H^4N^4H^2\ddot{B} + H\ddot{S}) + NH^2\ddot{S}$ Sulfanilamidsaure.

Die Einwirkung der Chlorwasserstoffsäure auf Cyanilin und die dabei gleichzeitig stattfindende Bildung von Chlorammonium, Anilin-Chlorammonium, Oxamid, Oxanilamid und Oxamid-Oxanilamid lassen sich leicht dadurch erklären: dass

C<sup>14</sup>H<sup>7</sup>N<sup>2</sup> + 2H + 2HCl Cyananilin

die Elemente darbieten sowohl für

Oxanilamid

anch für

NH<sup>2</sup>C + C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>NH<sup>4</sup>Cl Oxamid. Anilin-Chlorammonium,

dass also die Bildung des Doppelamids davon ühren muss, dass die einfachen Amide im Bilzsmomente in Verbindung treten.

Verdünnte Schweselsäure wirkt auf Cyananilin so wie Chlorwasserstoffsäure. Concentrirte reselsäure setzt es dagegen um, indem sie, unter ickelung von Kohlensäure und Kohlenoxyd, darulfanilaminsäure und schweselsaures Ammoniumhervorbringt, wie die solgende Vorstellung dar-

$$N^2 + 2\dot{H}\ddot{S} + 2\dot{H} = \ddot{C} + \dot{C} + (C^{12}H^4NH^2\ddot{S} + \dot{H}\ddot{S}) + N\dot{H}^4\ddot{S}.$$

m wirkt heftig auf Cyananilin ein, und Hoffglaubt, dass dabei im Anfange Tribromcyangebildet werde, und dass darauf die Verbinurch fortgesetzte Einwirkung unter Entwickeon Wärme eine Menge von Metamorphosen
ufe, welche mit der Bildung von Tribromanigten, besonders wenn Alkohol vorhanden sey.
h kaustische Alkalien wird das Cyananilin im
ast nicht verändert, selbst wenn man Alkotzt. Aber durch Schmelzen damit werden
Ammoniak und kohlensaures Kali gebildet,
twickelung von Wasserstoffgas, wie die folorstellung erklärt:

 $+ 2\dot{\mathbf{K}}\dot{\mathbf{H}} + 2\dot{\mathbf{H}} = C^{12}\mathbf{H}^{7}\mathbf{N} + \mathbf{N}\mathbf{H}^{5} + \mathbf{H} + 2\dot{\mathbf{K}}\ddot{\mathbf{C}}$ Anilin,

Die Entwickelung von Chlorwasserstoff dabei ist von Hoffmann genauer untersucht und bestätigt worden.

Dicyanomelamorphosen desselben.

Hoffmann<sup>1</sup>) hat ferner seine sehr gründlichen nilin, Meta- Forschungen über die Metamorphosen des Anilins und dessen Derivate fortgesetzt, welche auch noch dadurch besonders an Werth gewonnen haben, dass sie auf eine so klare und deutliche Weise mitgetheilt worden sind. Dabei nahm er sich die Erforschung des Körpers vor, welche von ihm Dicyanomelanilin<sup>2</sup>) genannt worden ist, und dessen basischen Eigenschaften sich dadurch sehr wohl zu erkennen gaben, dass er von Säuren aufgelöst und durch Alkalien unverändert daraus wieder niedergeschlagen werden kann, welche Ausfällung aber sogleich geschehen muss, weil er sich sonst mit grösster Leichtigkeit umsetzt, worin er dem Cyananilin 5) ähnlich ist, wiewohl er dieses in der Leichtigkeit, mit welcher die Bestandtheile umgesetzt werden, bei weitem übertrifft.

Melanilbioximid, Melanoximid. Oxamelanil.

Löst man das Dicyanomelanilin in Chlorwasserstoffsaure auf, so scheidet sich schon in einigen Minuten aus der Lösung ein gelber Niederschlag ab, während Chlorammonium in der Lösung bleibt. Niederschlag löst sich in wenig Wasser auf, aber dagegen leichter, wiewohl doch noch schwierig in siedendem Alkohol, und er setzt sich daraus beim Erkalten theils als eine Krystallkruste und theils als eine Harzmasse wieder ab, welche allmälig eine krystallinische Textur annimmt. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Q. Journ. II, 307. — Ann. der Chem. u. Pharm. LXXIV, 1.

<sup>2)</sup> Jahresb. XXIX, 329.

<sup>3)</sup> Das. S. 313.

	(	Gefun <b>de</b> n	Mittel	Berechnet	
C <sup>50</sup>	64,41	67,40	67,76	67,52	67,92
H11	4,05	4,21	4,12	4,12	4,15
<b>M</b> 2	15,38	15,84		15,40	15,84
0+					12,09,

nach er durch die Formel C<sup>50</sup>H<sup>11</sup>N<sup>5</sup>O<sup>4</sup> ausgedrückt d, in Folge welcher sich dann seine Bildung auf ende Weise erklärt:

Hoffmann hat auch durch die Bestimmung der hität von dem gebildeten Salmiak gefunden, dass wade derjenigen entspricht, welche die Formel setzt. Da nun diese Zusammensetzungsformel durch entstanden betrachtet werden kann, dass nem zweifach-oxalsaurem Melanilin-Ammonium-le Atome Wasser ausgetreten sind, wie die fol-Vorstellung darlegt:

$$N^2NH^4\ddot{C} + H\ddot{C}) - 4\dot{H} = C^{50}H^{11}N^5O^4 = C^{26}H^{10}N^2NH\ddot{C}^2,$$
 oxalsaures Me-

mmoniumoxyd.

Körper.

Ansicht dadurch unterstützt wird, dass wenn Lösung des gelben Körpers in Alkohol mit etzt, eine Krystallmasse von Melanilin-Ampebildet wird, während Oxalsäure in der ge aufgelöst bleibt, wodurch sich wiederum ges Reactions-Verhältniss herausstellt, wie ähnlichen Behandlungsweise des Bisuccin-Bicamphimids (sauren bernsteinsauren und uren Ammoniumoxyds minus 4 Atome H), Hoffmann, dass dieser Körper ein Imid sey,

welches er Melanoximid oder Oxamelanil nennt, aber welchen Namen ich in Melanilbioximid umändern zu müssen glaube, weil die ihn constituirenden Theile von Melanil = C<sup>26</sup>H<sup>10</sup>N<sup>2</sup> und vom Bioximid = NHC<sup>2</sup> ausgemacht werden, wonach die Formel melanildC<sup>2</sup> = C<sup>26</sup>H<sup>20</sup>N<sup>2</sup>NHC<sup>2</sup> wird.

Verdünnte Schwefelsäure und Chlorwasserstoffsäure verändern das Melanilbioximid nicht. Vermischt man aber die Lösung desselben in Alkohol mit Chlorwasserstoffsäure, so färbt sie sich zuerst gelb mit Entwickelung eines eigenthümlichen cyanartigen Geruchs; darauf wird sie bald farblos, und dann hat sie sich auf die Weise umgesetzt, dass sich, unter Aufnahme von Wasser, Oxalsäure und Melanilin-Chlorammonium gebildet haben. Ausser Oxalsäure und Melanilin-Ammoniak wird allerdings noch ein anderer Körper gebildet, welcher beim Erkalten in langen Nadeln anschiesst, aber die Natur desselben ist noch nicht genauer erforscht worden. Gleichwie mehrere andere Imide, so kann auch das Melanilbioximid eine Verbindung mit Silberoxyd eingehen, und diese Verbindung wird als ein hellgelber amorpher Niederschlag erhalten, wenn man eine mit einigen Tropfen Ammoniak versetzte Lösung von dem Imid in Alkohol mit salpetersaurem Silberoxyd vermischt.

Anilocyansăure. Im vorigen Jahresberichte, 5.9629 ist angeführt worden, dass saures bxalisaures Melanilin Antonomium oxyd beim Erhitzen Kohlensäure and Kahlensäure and Kahlensäure and Kahlensäure and Kahlensäure kahlensäure kahlensäure kahlensäure kahlensäure kahlensäure and kahlensäure kahlensäure and kahlensäure an

id ist, dass er aber den riechenden Körper aus der hlensaure und dem Kohlenoxyd nicht habe connsiren können. Dagegen glückte es ihm bei der cknen Destillation von Melamilbioximid, wobei un-Entwickelung einer reichlichen Menge von Kohexyd und wenig Kohlensture eine gelbe Flussigüberdestillirte, welche Nase und Augen stark af-Am Ende der Destillation wird auch Carbmid gebildet, und als Rückstand bleibt eine rach gefärbte, durchsichtige, harzähnliche Masse. Ausbeute an Destillat beträgt nicht mehr als unir 10 Procent von dem angewandten Melanilbid, und sie ist noch geringer, wenn man nicht ede Weise das Hinzukommen von Wasser ver-Das Destillat wird von eingemengtem Carbid durch Abkühlen, Auspressen und neue Deon gereinigt, worauf es ein farbloses, dünnflüstark riechendes Liquidum ist. Es ist schwe-Wasser, bricht das Licht stark, kocht bei + und wurde zusammengesetzt gefünden aus:

	Gefu		Berechne	
C14	69,83	70,20	:	70,58
Há	4,40	4,34	•	4,20
N	11,92	· ·	•, ,	11,76
Os .		****	••	13,46,

es durch die Formel C¹⁴H⁵NO² ausgedrückt elche wiederum so gedeutet werden kann, ein mit Anilin gepaartes Cyansäurehydrat — C¹²H⁴,C²NO,H — anilĊyH, und da sicht durch viele Reactions - Verhältnisse, eser Körper zeigt, gerechtfertigt wird, so offmann Anilocyansäure genannt, wiewohl cyansauren Salzen entsprechende Verbinvon nicht dargestellt werden konnten. Be-

handelt man die Anilocyansäure mit concentrirter Schwefelsäure, so bildet sich Sulfanilaminsäure. Gegen kaustisches Kali und Chlorwasserstoffsäure verhält sie sich völlig analog dem Cyansäurehydrat, sie entwickelt Kohlensäure, während die Elemente von Wasser gebunden werden. Aber während das Cyansäurehydrat dabei Ammoniak bildet, welches mit einem anderen Atom Cyansäurehydrat Urenoxyd-Ammoniak (Harnstoff) hervorbringt, wie die folgende Vorstellung darlegt:

 $C^{2}NO, \dot{H} + 2\dot{H} - 2\ddot{C} = NH^{5}$  $NH^{5} + C^{2}NO, \dot{H} = C^{2}H^{4}N^{2}O^{2},$ 

welches letztere Glied aber auch als ein Carbamid = 2NH<sup>2</sup>C = 2AdC betrachtet werden kann, so setzt sich die Anilocyansäure auf vollkommen analoge Weise in folgender Art um:

 $C^{12}H^4$ ,  $C^2NO$ ,  $\dot{H} + 2\dot{H} - 2\ddot{C} = C^{12}H^4$ ,  $NH^5$ .  $C^{12}H^4$ ,  $NH^5 + C^{12}H^4$ ,  $C^2NO$ ,  $\dot{H} = C^{26}H^{12}N^2O^2 = 2C^{12}H^4$ ,  $NH^2\dot{C} = 2anilAd\dot{C}$ ,

und bildet Carbanilamid. Dieselben symmetrischen Veränderungen des Cyansäurehydrats und der Anilocyansäure finden auch statt, wenn man sie mit Anilin oder mit Ammoniak behandelt, denn während das Cyansäurehydrat mit Anilin Carbamid-Carbanilid bildet, bringt die Anilocyansäure Carbanilamid herver, und während das Cyansäurehydrat mit Ammoniak Harnstoff (Bicarbamid) bildet, bringt die Anilocyansäure Carbamid-Carbanilid 1) hervor.

<sup>1)</sup> Durch Einwirkung der Anilocyansäure auf Cumidin, Toluidin und Leukolin glaubt Hoffmann Verbindungen hervorgebracht zu haben, welche in Betreff ihrer Zusammensetzung Carbanilamid-Carbocumamid, Carbanilamid-Carbotolamid und Carbanilamid-Carboleukamid seyn würden.

Die Anilocyansaure löst sich mit Entwickelung von Wärme in den verschiedenen Alkoholarten auf, and beim Verdunsten schiessen aus den Lösungen Krystalle an, welche zwar noch nicht völlig studirt worden sind, die aber doch solchen Aethyloxydverbindungen zu entsprechen scheinen, welche bekanntlich mit den Klementen der Cyansäure gebildet werden, nämlich auf die Weise, dass wenn

 $C^{+}H^{6}O^{2} + C^{2}NO\dot{H} = C^{6}H^{7}NO^{+} = C^{4}H^{6}O + NH^{2}\dot{C}\ddot{C} = \dot{A}eAd\dot{C}\ddot{C},$ Alkohol Cyansäure- Urethan. Carbaminsaures hydrat. Aethyloxyd.

liefert, so giebt:

 $C^{4}H^{6}O^{2} + C^{12}H^{4}, C^{2}NOH = C^{4}H^{5}O + C^{12}H^{4}, NH^{2}CC = AeanilAdCC.$ Anilocyansäure Carbanilaminsaures Aethyloxyd.

Erhitzen.

Ein entsprechendes MeanilAdČC scheint ebenfalls zu existiren.

Bevor Hoffmann glaubte, das Verhalten des Me-Melanilin beim anilbioximids in höherer Temperatur genügend erklären zu können, nahm er sich vor, das Verhalten des Melanilius bei Erhitzen zu studiren. Dabei fand x, dass dieser Körper bei + 120° bis + 130° schmilzt und Anilin abgiebt, und dass er in höherer l'emperatur Ammoniak entwickelt, dass aber die Temeratur unmöglich so regulirt werden kann, dass nur Anilin erhalten wird. Der Rückstand bildet dann eine lurchsichtige, schwach gefärbte Harzmasse, welche n Wasser unlöslich ist, sich aber, wiewohl schwierig a Alkohol löst, und welche mit concentrirter Schweelsäure eine Lösung bildet, woraus sie durch Waser wieder abgeschieden wird. Wiewohl es demnach icht möglich war, diesen Rückstand im reinen Zulande darzustellen, so ist Hoffmann doch der Ansicht, gestützt auf seine Bestimmungen des Gehalts an Kohlenstoff und Wasserstoff, so wie auf den Gewichtsverlust, welchen das Melanilin beim Erhitzen erleidet, dass die Zusammensetzung dieses Rückstandes mit der Formel C<sup>5+</sup>H<sup>25</sup>N<sup>7</sup> ausgedrückt werden könnte, wonach er wiederum als ein Anilin-Mellon in Verbindung mit 3 Atomen Anilin betrachtet werden kann, nämlich als:

 $C_{15}H_{+}$ ,  $C_{6}N_{+}$  +  $3C_{15}H_{+}$ ,  $N_{H_{5}}$ 

Anilin-Mellon. Anilinammoniak,

wodurch sich das Verhalten des Melanilins beim Erhitzen auf folgende Weise erklärt:

 $3C^{26}H^{15}N^5 = C^{54}H^{25}N^7 + 2C^{12}H^4$ , NH<sup>5</sup> Melanilin. Rückstand. Anilin.

Diese Ansicht betrachtet Hoffmann als bestätigt, sowohl durch die Bildung von Mellon und Ammoniak beim Erhitzen von Melam:

> $C^{12}H^{9}N^{11} = 2C^{6}H^{4} + 3NH^{4},$ Melam Mellon

als auch durch das Verhalten des Chlorcyanilids heim Erhitzen, indem dasselbe dabei Ammoniak entwickelt und einen nach der Formel C<sup>50</sup>H<sup>11</sup>N<sup>5</sup> zusammengesetzten Körper zurücklässt, welcher als eine Verbindung von 1 Atom Anilin-Mellon und 1 Atom Anilin<sup>2</sup>) betrachtet werden kann, indem

 $C^{50}H^{11}N^{5} = C^{12}H^{4}$ ,  $C^{6}N^{4} + C^{12}H^{4}$ ,  $NH^{5}$ Anilin-Mellon Anilin.

Melanilbioxi- Als Hoffmann dann den Rückstand von dem mid beim Er-Erhitzen des Melanilbioximids analysirte, bekam er hitzen.

<sup>1)</sup> Jahresb. XXIX, 281.

<sup>2)</sup> Einen Körper von ganz gleicher Zusammensetzung bekam Hoffmann, als er Melanilbioximid einer höheren Temperatur aussetzte.

Zahlen, welche ziemlich gut mit der Formel C<sup>56</sup>H<sup>25</sup>N<sup>7</sup>O<sup>2</sup> übereinstimmten, in Folge welcher er glauht, dass das Melanilbioximid beim Erhitzen in Kohlenoxyd, Anilocyansäure und in diesen Rückstand zerfalle, indem

3C50H<sup>1</sup>IN5O+ = 6C + 2C<sup>1</sup>4H<sup>5</sup>NO<sup>2</sup> + C<sup>56</sup>H<sup>2</sup>SN<sup>7</sup>O<sup>2</sup> und dass Kohlensäure und Carbanilamid bei dem Erhitzen nur secundäre Producte sind, gebildet auf Kosten der Anilocyansäure, dadurch, dass in dem ersteren Falle etwas regenerirtes Wasser mitwirkend war und in dem letzteren Falle sich 1 Atom Anilin mit den Elementen dieser Säure vereinigte, um 2 Atome Carbanilamid zu bilden.

Bekanntlich erhält man durch Wegnahme von 2 Anilnitrile exioder von 4 Atomen Wasser aus neutralen oder sau- stiren nicht. ren Ammoniumoxydsulzen entweder Amide, Nitrile, Aminsturen oder Imide, und ist es geglückt, mehrere von diesen Producten darzustellen, welche auf gepaarte Ammoniakarten hindeuten. Als Hoffmann 1) die dahin gehörigen Verbindungen des Anilins zusammenstellte, fand er, dass mehrere; sowohl Anilamide als auch Anilaminsauren und Anilimide beobachtet worden sind, dass aber noch kein Aminitril bemerkt worden war. Er versuchte daher ein solches darzustellen, und glaubte zu diesem Endzweck das Verhalten des Aniloxamids genau studiren zu müssen, um ein Aniloxnitril oder, was dasselbe ist, ein Cyananit (C19H4, NC = anitCy) zu erhalten. Als er dann das Aniloxamid wiederholten Destillationen unterwarf, sublimirte sich dasselbe jedech größtentheils unverändert mit einer nur geringen Einmen-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quet. Journ. 11, 331. - Ann. der Chem. und Pharm. LXXIV. 33.

gung von ein wenig als Nebenproduct zugleich gebildeter Anilocyansaure. Als er bei der letzten Operation gleichzeitig auch wasserfreien Baryt anwandte, so entwickelte sich nur Anilin, und bei Versuchen, in welchen er das Aniloxamid über Chlorzink oder wasserfreier Phosphorsäure destillirte, fand nater Entwickelung von Koblenoxyd und Kohlensäure eine fast vollständige Verkohlung statt, während ein wenig von einer ölartigen Flüssigkeit überdestillirte und ein Sublimat gehildet wurde. Als er endlich eben so negative Resultate bekam, indem er aus bensoesaurem Anilammoniumoxyd ein Anilbenzonitril darzustellen versuchte, und ausserdem von den Versuchen Nachricht bekam, welche Cahours ohne Resultat angestellt hatte, um ein Anilcumnitril herverzuhringen, so betrachtet er es als ziemlich erwiesen, dass Aniltrile nicht existiren können. Bei den Versuchen, sich dieses Verhalten zu erklären, wirst er die Frage auf: sind die organischen Besen, wie sie Berzelius aufgestellt hat, als gepaarte Ammoniek-Verbindungen zu betrachten, oder müssen sie nach Liebig als Amid-Verbindungen angesehen werden? Ungeachtet nun Hoffmann die Ansicht von Berzelius als durch vielfache Gründe unterstützt betrachtet, so glaubt er doch, dass die Unsthigkeit des Anilins, Nitrile zu bilden, zu den Thatsachen gehöre, welche für die Ansicht von Liebig sprechen, weil das neutrale exalsaute Salz von dieser Base, angenommen, dass es nach der Formei (C12H5)H2NHÖ zusammengesetzt ist, und also ausserhalb der Parenthese nur 3 Deppelatome Wasserstoff enthält, nicht die Riemente von 4 Atomen Wasser abgeben kann, ohne dass der Paarling = C12H5 (Phenyl) terstest wird.

Wertheim 1) hat, zum Theil in Gesellschaft mit Rochleder, das Piperin einer genaueren Prüfung unterworfen. Nach der Elementer-Analyse von Regnault2), Will und Varrentrapp5) und Laurent5) hat man diese Base als nach der Earmel C54H19NO6 zusammengesetzt betrachtet. Aber diese Formel ist durch keine Analysen von Piperin-Verbindungen controlirt worden, welche eine constante Zusammensetzung darbieten. Denn das von Will und Varrentrapp dargestelke Platindoppelsalz war gelb und gab bei der Analyse variirende Gehalte an Platin, und die Angabe, dass das Piperin 13,05 Procent Chlorwasserstoff aufnimmt, giebt keine solche Sicherheit, um darauf das Atomgewicht des Piperins gründen zu Wertheim hat das Platindoppelsalz auf die Weise bereitet, dass er eine concentrirte Lösung von einem mehrere Male umkrystallisirten Piperin in Alkohol mit überschüssiger Chlorwasserstoffsäure und darauf mit einer ebenfalls concentrirten Lösung von Platinchlorid in Alkohol versetzte. Beim freiwilligen Verdunsten schoss das Doppelsalz in grossen dunkel orangerothen Krystallen an, welche mit kaltem absoluten Alkohol gewaschen wurden. Durch

Wasser werden diese Krystalle zersetzt. Bei der

Piperin.

Analyse gaben sie folgende Resultate:							
Gefunden Berechnet							
				W	erth eim	CoMesinaOnoCl + LiCla	
C70	54,61	54,40	54,53		<b>54,46</b>	54,405	
<b>H</b> 38	5,48	•			4,93	5,052	
Pt	12,69	12,68	12,75	12,78	12,79	12,764	
N2	3,53	_		· <del>-</del>	3,68	3,627	
Ol2	13,41		ا نند		13,77	13,782	
<b>G10</b>	10,37		-	*****	10,37	<b>20,370</b>	

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 58.

<sup>2)</sup> Jahresbericht XVIII, 546.

<sup>3)</sup> Das. XXII, 450. 4) Das. XXVIII, 264.

wonach Wertheim die Formel C<sup>70</sup>H<sup>58</sup>N<sup>2</sup>O<sup>10</sup>Cl + PtCl<sup>2</sup> = C<sup>70</sup>H<sup>54</sup>NAmCl + PtCl<sup>2</sup> vorschlägt, und die Zusammensetzung Piperins selbst in folgender Art berechnet:

•	Berechnet	Berechnet	
C20	74,29	. C20	74,205
H67	6,55	¥58	6,713
M <sub>5</sub>	5,01	Ma	4,947
010	. 14,15	010	14,135

wonach er die Formel C70H54MO10 + NH5 defür aufstellt, welche auch mit der Annahme, dass das freie und krystallisirte Piperin 2 Atome Wasser enthält und also durch die Formel C<sup>70</sup>H<sup>57</sup>N<sup>2</sup>O<sup>10</sup> + H ausgedrückt wird, sehr wohl mit den Resultaten der Analysen von Laurent übereinstimmt, während Regnault's Analysen nach dem sichererem Atomgewicht für Kohlenstoff, welches erst später festgestellt worden, umgerechnet werden müssen. Inzwischen scheint es, dass Wertheim bei seinen Analysen einen gar zu grossen Ueberschuss an Wasserstoff erhalten habe, wenn man ihn mit dem vergleicht, welchen die Formel voraussetzt, und ich habe mir daher erlaubt, sowohl für das Platindoppelsalz als auch für das wasserfreie Piperin die berechneten Zusammensetzungen hinzuzufügen, welche meiner Ansicht nach besser mit den gefundenen Werthen übereinstimmen. Wiewohl nun nach meiner Ansicht die richtige Formel für das wasserfreie Piperin = C?0H58N2O10 seyn wurde, so will ich doch im Folgenden die Formeln von Wertheim anwenden, welche, wie man sieht, leicht in die anderen umgeändert werden können, wenn man ihnen 1 Aequivalent Wasserstoff zufügt.

Vermischt man Piperin mit der 3-4fachen Ge-

wichtsmenge Natron - Kalk und setzt man das Genenge in einer Retorte einer Temperatur von + 150° bis + 160° aus, so destillirt eine farblose ölrtige Flüssigkeit über, welche mit Ausnahme der ligenschaft, nach einiger Zeit Eiweiss zu coaguliren, it der von Anderson in Steinkohlenöl entdeckten ise, dem Picolin == C12H7N, so übereinstimmt, ss Wertheim sie als damit identisch betrachtet, is er denn auch durch die Analyse des Platindop+ salzes von der so gebildeten Base bestätigte. ch der Abdestillation des Picolins ist in der Rete noch eine zimmetbraune Masse zurück, und bedelt man diese mit vielem Wasser, so zieht dieüberschüssiges Kali aus, und dann kann mit Alol noch vorhandenes Piperin ausgezogen werden. ht man den Rückstand nun mit sehr verdünnter rwasserstoffsäure, um den Kalk auszuziehen, so mmt man eine harzähnliche Masse, die man in hol löst, durch mit etwas Salzsäure versetztes er daraus wieder niederschlägt, dann auswäscht ei + 100° trocknet. Sie ist nun ein blassgelgrobes Pulver, welches beim Reiben sehr elekwird, und welches bei der Analyse zusamment gefunden wurde aus:

•	Gefu	nden	Berechnet	
C128	73,56	74,17	74,02	
<b>H67</b>	7,00	6,86	6,45	
<b>IX2</b>	4,08	4,08	4,09	
O20	15,36	14,89	15,44	

Formel C<sup>128</sup>H<sup>67</sup>N<sup>5</sup>O<sup>20</sup> hat Wertheim auf em Wege bestimmt, indem sie = 2 Atome — 1 Atom Picolin ist, wie die folgende Vordarlegt:

121M2O10 - C13H1M - C138H61M2O30

Nach dieser Ansicht aber würde das Piperin ein gepaartes Picolin seyn == C<sup>58</sup>H<sup>50</sup>NO<sup>10</sup>, C<sup>12</sup>H<sup>7</sup>N == pip,picAk.

Da aber die also bei + 150 — 160° behandelte Masse als eine Verbindung angesehen werden konnte, welche noch Picolin enthielt, so suchte Wertheim dieses Picolin durch welteres Erhitzen auszutreiben, um dadurch das Paarungsglied C<sup>58</sup>H<sup>50</sup>NO<sup>10</sup> zu isoliren, aber dieses glückte nicht, indem sich mit dem Picolin zugleich auch Ammoniak entwickelte, als die Masse bis zu + 200° erhitzt wurde, und als er dann den Rückstand mit Wasser behandelte, so bekam er eine alkalische Lösung, worin Chlorwasserstoff gelbe Flocken ausfällte, welche ein Stickstoff-freier Körper waren, der bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sup>58</sup>	71,41	71,45
H27	5,65	5,54
$0^{14}$	22,04	23,01,

was mit der Formel C<sup>58</sup>H<sup>27</sup>O<sup>14</sup> übereinstimmt, und also ausweist, dass dieser Körper auf Kosten des gesuchten Paarlings = C<sup>58</sup>H<sup>50</sup>NO<sup>10</sup> dadurch gebildet worden ist, dass 1 Atom Ammoniak daraus ausgetreten ist, und dafür 4 Atome Sauerstoff aufgenommen worden sind.

Narkotin, Narcogenin.

Nachdem Wertheim in dem Körper C<sup>58</sup>H<sup>50</sup>NO<sup>10</sup> den Gehalt en 1 Atom Wasser angenommen hatte, wodurch die Formel für das Piperin = C<sup>58</sup>H<sup>29</sup>NO<sup>9</sup>, HC<sup>12</sup>H<sup>7</sup>N werden würde, stellt er einige Betrachtungen über das wechselseitige Verhältniss zwischen Narkotin, Cotarnin und Narpogenin an, woraus folgen würde, dass Narkotin ein mit Wasser und dem Körper C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>8</sup> gepaartes Cotarnin sey, indem

C96程4 9NO5 + C96群1 2O8 + 连 = C46程94限O14,
Cotarwin Narkotin

während Narcogenin' ein mit Wasser und demselben Körper = C<sup>20</sup>H<sup>19</sup>O<sup>8</sup> gepaartes Cotarnin seyn würde, aber mit 2 Atemen sowohl von Wasser als auch von Cotarnin, indem:

2C26H12MO5 + C20H12O8 + 2H = C72H53M2O20
Cotarnin Narcogenin.

Ueberchlorsaures Furfurin krystallisirt nach Bö-Furfurin, überdecker¹) in langen, dünnen, glänzenden Prismen, chlorsaures. schmeckt unangenehm bitter, löst sich leicht in Wasser und Alkohol. Es ist nach der Formel fur Åm Ĉl + 2H zusammengesetzt, wird schon bei + 60° undurchsichtig, und schmilzt bei + 150° bis + 160° zu einer klaren Masse, die dann in stärkerer Hitze explodirt. Dieses Salz ist von Dauber²) in krystallographischer Hinsicht genauer untersucht worden.

Maule<sup>5</sup>) hat auf die Weise ein neues organisches Nitromesidin. Alkali dargestellt, dass er eine Lösung von Dinitromesitilol mit Schwefelwasserstoff behandelte. Dieses Dinitromesitilol ist ein von Hoffmann entdeckter Körper, worüber ich weiter unten das Nähere anführen werde Vermischt man die Flüssigkeit nach vollendeter Einwirkung mit Chlorwasserstoffsäure, so kann man aus der dann von Schwefel abfiltrirten Lösung durch Ammoniak eine Base ausfällen, welche dadurch gereinigt wird, dass man sie wiederholt in Chlorwasserstoffsäure auflöst und durch Ammoniak wieder ausfällt, und nun mehrere Male mit Alkohol umkrystalli-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 63.

<sup>2)</sup> Das. S. 67.

<sup>3)</sup> Chem. Soc. Q. Journ. II, 116. — Ann. der Chem. u. Pharm. LXXI, 137.

sirt. Sie hildet dann lange, nadelförmige, geldgelbe Krystalle. Diese Base ist Nitromesidin genannt worden. Sie schmilzt schon unter + 100°, verflüchtigt sich bei + 100° ohne sich zu zersetzen, und verbrennt mit blauer Flamme. Sie löst sich leicht in Alkohol und Aether aber wenig in Wasser, was sich aber doch davon gelb färbt, und ihre Lösungen schmecken bitter. Nach den Analysen sowohl der freien Base als auch ihres salzsauren Salzes und des Platindoppelsalzes davon hat sie sich mit dem Nitrocumidin 1) als völlig gleich zusammengesetzt heraus gestellt, so dass sie der Formel C18H12N2O4 = C18H9OÑAk = nimesAk entspricht.

Das Nitromesidin löst sich leicht in Säuren und bildet damit krystallisirbare Salze, die aber stets sauer reagiren, sich leicht in Alkohol lösen, und durch Wasser leicht zersetzt werden.

Nitromesidin-Chlorammonium, nimesAmCl, krystallisirt in farblosen Nadeln.

Nitromesidinammonium-Platinchlorid, nimes Am Cl + PtCl², setzt sich in gelben Krystallen ab, wenn man gesättigte Lösungen von beiden Salzen vermischt und das Gemisch erkalten lässt. Man reinigt es dann durch Umkrystallisiren mit Alkohol.

Schwefelsaures Nitromesidin-Ammoniumoxyd bildet weisse seideglänzende Krystalle.

Salpetersaures Nitromesidin-Ammoniumoxyd entwickelt rothe Dämpfe, wenn man es mit einem Ueberschuss von Salpetersäure verdunstet.

"Phosphorsaures Nitromesidin - Ammoniumoxyd (nimesÅm)<sup>5</sup>P, gab bei der Analyse dieser Formel entsprechende Resultate. Es krystallisirt in orangegelben Blättern. Ein saures phosphorsaures Salz,

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXIX, 334.

welches nur 1 Atom Base enthält, scheint ebenfalls zu existiren.

Das Verhalten gegen Brom unterscheidet das Nitromesidin am meisten von Nitrocumidin. Denn während das Nitrocumidin beim Behandeln mit Brom einen festen krystallinischen Körper hervorbringt, bildet das Nitromesidin mit Brom eine dunkle ölartige Flüssigkeit. Behandelt man das Nitromesidin in einer Lösung in Alkohol mit Chlor, so bildet sich eine feste fleischfarbige Masse, die sich in siedendem Aether auflöst und sich daraus beim Erkalten wieder niederschlägt.

Das Trinitromesitilol wird durch Schwefelwasserstoff nur schwierig reducirt, und es bringt dann einen Körper hervor, der ebenfalls basische Eigenschaft besitzt.

Laurent und Chancel 1) haben nun genauere Flavin. Angaben über die Bereitungsweise und Eigenschaften des organischen Alkali's mitgetheilt, welches sie Flavin genannt haben. Kocht man das Destillat, welches bei der trocknen Destillation vom benzoesaurem Kalk erhalten wird, nachdem jedoch daraus sowohl Benzin als auch die zuletzt übergehenden Destillations-Producte entfernt worden sind, einige Stunden lang mit rauchender Salpetersäure, so scheidet sich dann auf Zusatz von Wasser ein gelbes dickes Gel ab, welches beim Erkalten zum Theil flüssig bleibt und zum Theil zu einer weichen harzähnlichen Masse erstarrt. Behandelt man diese abgeschiedene Masse, nachdem die Salpetersäure davon abgegossen worden ist, mit Alkohol und etwas Aether, so löst sie sich fast vollständig darin auf und die Flüssigkeit verwandelt sich in einigen Tagen in eine Krystellmasse, welche aus mehreren Stossen besteht, deren Tren-

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 115.

delt man dagegen diese Masse mit einem Gemisch von Ammoniumsulfhydrat, Aether und Alkohel, so löst sie sich auf, und in Zeit von 24 Stunden setzen sich Krystallnadeln von dem Alkali daraus ab, welches den Namen Flavin bekommen hat. Nach dem Waschen wird dasselbe dadurch gereinigt, dass man es wiederholt in Chlorwasserstoffsture auflöst und dass man es dann mit Alkohol umkrystallisirt.

Das Flavin krystallisirt in farblosen oder schwach gelb gefärbten Nadeln, ist unlöslich in Wasser, aber löslich in Alkohol und Aether, gibt beim Erhitzen mit Alkali ein Oel, welches in Säure löslich ist, und daher basische Eigenschaften besitzt. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C18	73,1	73,58
H <sub>e</sub>	5,9	5,66
14	13,5	13,01
0		7,75,

welches Resultat mit der Formet C¹³H6MO = C¹ªH5OMH5 = flooAk übereinstimmt, aber Laurent und Chancel nehmen darin die doppelte Anzahl von Atomen der Grundstoffe = C²6H¹²M²O² an. Vergleicht man es mit dem Carbanflamid (S. 308) so enthält es dieselbe Anzahl von Atomen der Elemente, aber es unterscheidet sich davon dadurch, dass dieselben in ungleicher Art gruppirt sind. Seine Bildung aus Binitrobenzophenon (S. 193) wird auf folgende Weise erklärt:

<sup>1)</sup> Jahresb. XXIX, 336.

 $C^{*6}H^{6}N^{9}O^{16} + 12HS = 2C^{18}H^{6}NO + 8H + 12S$ . Binitrobenzo-

phenon.

Placin-Chlorammonium löst sich leicht in Wasser und krystallisirt in langen Blättern, löst sich weniger leicht in Alkohol, wird beim Erhitzen zersetzt mit Zurücklassung von Kohle und Bildung eines weissen Sublimats.

Florinchlorammonium - Platinchlorid, flor Am Cl + PtCl<sup>2</sup>, ist das einzige Salz, welches analysirt wurde, und worin sie 31,4 Procent Platin fanden, während die Rechnung 31,43 Procent giebt.

Indem Chancel 1) den Umstand hervorhebt, dass Harnstoff auf die Weise hinzugekommen angesehen werden könne, dass aus 2 Atomen kohlensaurem Ammoniumoxyd 4 At. Wasser ausgetreten wären = 2MHC - 4H = C2H4N2O2 = C2HNO2Ak = wAk, glaubt er, dass das Flavin ein Anilin-Harnstoff sey, indem seine Bildung in einer damit vollkommen analogen Gestalt aufgestellt werden könne, nämlich = 2C12H4,NH4C - 4H = C26H12N2O2 = anilarAk.

Abgesehen von der Reaction des Flavins, durch welche wenigstens noch keine Abscheidung von Anilin dargelegt worden ist, würde sich diese Base, selbst wenn man das höhere Atomgewicht C26H12H2O2, anstatt C16H6NO, als das richtige destir einstellen wolke, doch noch wesentlich von der Base unterscheiden, welche wir S. 311 kennen gelernt und Anilurammoniak genannt haben, weil, wenn diese letztere durch die Formel C10H4C2HNO2,NH5 = anilurAk ausgedrückt wird, das Flavin der Formel

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 162.

(C12H4)2C2HNO2,NH5 == anil?erAk entspricht, und also ein Bianilurammoniak seyn würde.

Crotonin.

Weppen 1) behauptet, dass die Base, welche Brandes in dem Samen von Croton Tiglium gefunden zu haben angiebt, und welche derselbe Crotonia genannt hat, nicht existire, und dass die Krystelle, in welchen Brandes sie erhalten haben wollte, nur eine Talkerdeseife gewesen sey, welche alkalisch reagirt habe.

Neue von Wartz und Hoffmann Alcaloide.

Durch ein genaues Studium der alphacyansauren (cyansauren W.) 2) und der betacyansauren (cyanurdargestellte sauren) Verbindungen von Aethyloxyd, Methyloxyd und anderen Aetherarten hat Wurtz<sup>5</sup>) mehrere neue Alkaloide entdeckt, welche alle eine solche Zusammensetzung haben, wie sie bereits in der organischen Natur dafür bekannt ist, d. h. sie sind Ammoniak, gepaart mit einem organischen Körper. In Bezug auf ihre Bildungsweise, nämlich durch Einwirkung von kaustischem Kali unter Zersetzung von Wasser nach folgenden Vorstellungen:

> $C^{2}NO + HO + 2K + 2H = 2KC^{2} + NH^{5}$ Cyansäurehydrat

 $C^{2}NO_{1}C^{2}H^{5}O + 2K + 2H = 2KC + C^{2}H^{5}N$ Cyansaures Me-Methylamin thyloxyd

 $C^{2}NO,C^{4}H^{5}O + 2K + 2H = 2KC^{2} + C^{4}H^{7}N$ Cyansaures Ae-Aethylamin. thyloxyd.

nannte Wurtz dieselben im Anfange Methylamid, Aethylamid u. s. w., welche Namen er jedoch später

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 254.

<sup>2)</sup> Jahresb. XXIX, 471.

<sup>3)</sup> Compt. rend. XXVIII, 223, 323. XXIX, 169, 186, 203

in Methylamin, Aethylamin u. s. w. veränderte. Er scheint sie als Amide zu betrachten, indem er das Ammoniak selbst für ein Amid von Wasserstoff = H,NH<sup>2</sup> hält.

Bei der Berichterstattung von Wurtz's Entdeckungen hat Dumas 1) diese Verbindungen als Ammoniakarten betrachtet, in welchen aber verschiedene Atome von C<sup>2</sup>H<sup>2</sup>, oder nC<sup>2</sup>H<sup>2</sup>, mit Ammoniak ge+ paart sind. Er bemerkt dabei, dass wenn die Elemente von 1 Atom # zu nC2H2, oder noch allgemeiner zu nCmHm-b hinzugelegt würden, verschiedene Aetherarten entständen, dass mit 2 Atomen H zu nCmHm-b Alkoholarten gebildet würden, dass wenn 2 Atome Sauerstoff zu nCmHm-b hinzugelegt würden, solche Verbindungen daraus hervorgingen, welche Aehnlichkeit mit Bittermandelöl, Zimmetöl, Aldehyd u. s. w. hätten, dass mit 4 Atomen Sauerstoff und nCmHm-b Säuren hervorgebracht würden, und dass, wenn sich NH5 mit nCmHm-b vereinige, Körper von basischen Eigenschaften hervorgerufen würden. Indem er die Namen für die letzteren Verbindungen mit der Silbe ak endigt, stellt er folgende Körper als dahin gehörig auf:

 Ammoniak
 NH5

 Methyliak
 NH5 + C²H²

 Aethyliak
 NH5 + 2C²H²

 Butyriak
 NH5 + 4C²H²

 Amyliak
 NH5 + 5C²H²

 Nikotin
 NH5 + C¹ºH⁴

 Anilin
 NH5 + C¹ºH⁴

 Pikolin
 NH5 + C¹ºH⁴

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 203.

Toluidin NH5 + C14H6
Coniin NH5 + C16H12
Cumidin NH5 + C18H10
Leukolin NH5 + C18H4

Hoffmann 1) hat, eine andere Vorstellung davon zu geben gesucht, welche darin besteht, dass wenn Cyansaurehydrat == C2HNO? oder C2NO + H mit 1 Atom NH5 die Bildung von Harnstoff veranlasst, und man nun betrachtet das:

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXIV, 29.

Amytooyangaure

Aethylocyansilure — Aethylo-Harnstoff

— C3田・2302(C4田・)

Anilocyansăure

Anile-Harastoff

|| C\*H\*X\*O\*(C1\*H\*)

| CaH4対404(C10H10)

Amyio-Harnstoff

(Carbamid-Carbanilld).

so bildet das Ammoniak, 14815, mit der Cyansauro Methyloxyd == Cz#O Cyansaure Phenyloxyd = C\*NO + C12H\*O Cyansaure Aethyloxyd = C2NO + C4H5O Cyansaure Amyloxyd == C\*NO + C10H11Q --Methylocyanshure einen Methylo-Harnstoff + CaHao als sine Mathefrancesum = CSHMO2(C2H2) Anilocyansiure Amylocyansaure ADMINISTRAÇÃO COMPOS (C+H+) || Cs用数\*0\*(Cs用\*) CSHINO2(CAOH10) = CoHINOs(Craffe)

tet werden kann, so bildet sich unter eineriei Umständen aus der: Kohlensäure den Harnstoff == H2再,CO + H2N,CO bilden, welcher auch als ein Carbanid betrach-Wenn 2 Atome Cyansaure-Hydrat mit 2 Atomen Wasser unter Abscheidung von 2 Atomen Methylocyansaure ein Methylocarbamid = H2N,CO(C2H2)

Aethylocyansäure — Aethylocarbamid = H2N,CO(C4H4)

Amylocyansäure — Amylocarbamid = #2NCO(C10H10)

Anilocyansaure — Anilocarbamid = H2N,CO(C12H4),

(Carbanilid, Phenylocarbamid)

und endlich, wenn das Cyansäurehydrat unter dem Einflusse von Alkalien 2 Atome Wasser aufnimmt, so entsteht unter gleichen Verhältnissen aus der

Methylocyansäure ein Methylammoniak  $= NH^{5}(C^{2}H^{2})$ , Methylamin

Aethylocyansäure — Aethylammoniak =  $\mathbb{R}\mathbb{H}^{5}(\mathbb{C}^{4}\mathbb{H}^{4})$ , Aethylamin

Amylocyansäure — Amylammoniak — NH5(C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>), Amylamin

Anilocyansaure — Phenylammoniak — NH<sup>5</sup>(C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>), Phenylamin

(Anilin).

Da ich inzwischen während des Drucks dieses Jahresberichts Kenntniss von einem Auszuge 1) über gewisse später von Hoffmann mitgetheilte Ansichten hierüber erhalten habe, so benutze ich diese Gelegenheit, eine kurze Darstellung derselben schon hier hinzuzufügen. Nachdem Hoffmann gefunden hatte, dass man durch Einwirkung von Ammoniak, Anilin, Nitronilanin u. s. w. auf die Brom- und Jodverbindungen der Aetherradicale Methyl, Aethyl, Amyl u. s. w. 1, 2 und 3 Aequivalente Wasserstoff durch 1, 2 und 3 Atome der Aetherradicale aubstituiren kann, dass, wenn die von ihm entdeckten Basen mit gewissen der früher bekannt gewordenen zusammengestellt werden, man sie sich als Amidbasen, Imidbasen und Nitrilbasen, (Stickstoffbasen) vorstellen kann, so denkt er sich nun das Ammoniak, in Gestalt von

<sup>1)</sup> Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie u. s. w. von Liebig, Kopp etc. für 1849. S. 396. — Die ausführlichere Original – Abhandlung steht im Phil. Transact. of the Roy. Soc. of London for the year 1850.

H.H.H.M, als Grundtypus, und er theilt sie nun auf solgende Weise ein:

Imidbasen.

Amidbasen.

H.H.C12日5日

Amylamin.

H.C4H5.C12H5.N Anilin. Aethylamin. H.C2H5.C12H5.N Methylamin. H.C10H11.C12H5N Amylanilin. H.C4H5.C12(H4Cl).N H.H.C12(H+Cl).N Chloranilin. Aethylchloranilin. H.C4H5.C12(H4Br).N H.H.C12(H4Br).N Aethylbromanilin. Bromanilin. H.C4H5.C4H5.N H.H.C4H5.N Aethylamin. Diäthylamin. \*H.H.C2H5.N 1) \*H.C2H5.C2H5.N Methylamin. Dimethylamin. \*H.H.C11H11.N

Stickstoff(Nitril)basen. C4H5.C4H5.C12H5.N Diäthylamin. C2H5.C4H5.C12H5.N Methyläthylanilin. C10H11.C10H11.C12H5.N Diamylanilin. C4H5.C10H11.C12H5.N Aethylamylanilin. C4H5.C4H5.C12(H4Cl).N Diäthylchloranilin.

C4H5,C4H5,C4H5,N Triäthylamin. C2H5.C2H5.C2H5.N Trimethylamin.

Indem ich für mein Theil mit der, bereits schon vor mehreren Jahren von Berzelius aufgestellten Ansicht übereinstimme, nach welcher alle organischen Alcaloide als gepaarte Ammoniak-Verbindungen betrachtet werden, so kann ich die von Dumas angewandte Endigung ak nur billigen. Die Endigung in ist zwar bis jetzt diesen Basen beigelegt worden; aber da man die Namen so vieler eigenthümlicher,

23

<sup>1)</sup> Die mit Sternen bezeichneten Körper sind von mit hinzugafügt worden.

oft noch wenig erforschter und meistens indifferenter Körper, welche dem Thier- und Pflanzenreiche angehören, ebenfalls mit der Silbe in endigt, da man ferner im Allgemeinen darin überein gekommen zu seyn scheint, dass die Alkalinität der organischen Basen mit der des Ammoniaks im Zusammenhang steht, mag man dasselbe dann als das Amid von Wasserstoff betrachten oder nicht, und da es sich immer mehr als wichtig herausstellt, dass man sich, wenn gerade nicht gewaltsam, so doch allmälig und in dem Maasse, wie die Erforschungen specieller Fälle fortschreiten, gewisse kurze und bereits schon angenommene Endigungen verschafft und diese dann strenge festhält, um dadurch eine zweckmässige und von dem Bedürfnisse so sehr beanspruchte rationelle Nomenklatur für die Verbindungen höherer Ordnungen zu bilden, welche immer mehr entdeckt, erforscht und gebildet werden, und deren Prototype ursprünglich in der organischen Natur erkannt wurden, so scheint es mir, dass diese Endigung ak, wenn überhaupt einmal, jetzt eingeführt werden müsse, insbesondere da die Erfahrungen von Wurtz und Hoffmann uns eine fast völlige Gewissheit darbieten, dass von jetzt an eine ausserordentlich grosse Anzahl von ähnlichen Basen auf künstlichem Wege wird dargestellt werden können. Ferner: Sowohl Wurtz als auch Dumas und Hoffmann bedienen sich der Anfangs-Silben Methyl, Aethyl u. s. w., wahrscheinlich um damit die Körper zu bezeichnen, welche der Bereitung der davon abhängigen Basen zu Grunde liegen. Ich will dieses Princip für die Aufstellung der Benennungen allerdings durchaus nicht aus der Wissenschaft verweisen, welches sich ausserdem bisher in vielen Fällen von grossem Nutzen gezeigt

hat; aber ich glaube auch nicht, dass man so strenge daran festhalten müsse, dass man dadurch noch wesentlichere Zwecke der wissenschaftlichen Nomenklatur stört. Die Namen Methyl, Aethyl u. s. w. können nämlich nur in solchen Fällen vertheidigt werden, wo es bewiesen werden kann, dass die Verbindungen C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>, C<sup>4</sup>H<sup>5</sup> u. s. w. als solche in die mit diesen Anfangs-Silben bezeichneten Basen wirklich eintreten, was sich aber, - selbst wenn man die Frage nur von einer theoretischen Seite betrachtet - nur dann behaupten lässt, wenn man mit Hoffmann Amid-, Imid- und Stickstoffbasen annimmt. Dass aber diese Annahme fehlerhaft ist, erkennt man nicht bloss aus der unwahrscheinlichen Annahme, nach welcher das Ammoniak ein Wasserstoffamid seyn soll, und aus dem Umstande, dass man aus diesen Verbindungen noch nicht Methyl, Aethyl u. s. w., weder in isolirter Gestalt noch in Form der ihnen entsprechenden Aether- oder Alkoholarten, hat wiederherstellen können, sondern auch aus dem Hypothetischen darin, dass man in mehreren Fällen, wie z. B. bei Hoffmann's Aethylamin und Dimethylamin, nicht entscheiden kann, ob sie zu der Klasse der Amidbasen oder zu der der Imidbasen gehören, indem diese beiden Amine eine gleiche Zusammensetzung haben. Das letztere kann auch von Dumas' Butyriak und Hoffmanns Diathylamin gesagt werden. Fügt man nun noch hinzu, dass eine solche Nomenklatur dasselbe bedeuten würde, als wenn man sich ganz und ger in die Arme der Substitutions-Theorie werfen wollte, die lange Zeit vergebens gesucht hat, sich als ein Gesetz geltend zu machen, welche aber schön seyn würde, wenn sie nur mit dem Anspruch hervorgetreten ware, um als Vorstel-

lungslehre zu gelten, und dass Verbindungen mit Eigenschaften, deren Zusammensetzung durch die Formeln C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>, NH<sup>5</sup> = meAk und C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>. NH4 = aeAk u. s. w. ausgedrückt wird, wahrscheinlich in Zukunst entdeckt werden dürsten, so müssen wir auch gegenwärtig keine Benennungsweise annehmen, welche ohne Widerrede in Zukunst grosse Unbequemlichkeit herbeiführen kann. Indem ich mir Elayl, entweder als solches oder in seinen polymerischen Modificationen, als in die hier in Rede stehenden Basen eintretend vorstelle, und indem ich mir dasselbe als nach verschiedenen Atomverhältnissen darin mit Ammoniak gepaart denke, so habe ich es gewagt, rationellere Namen und Formeln dafür vorzuschlagen. Wenn C<sup>2</sup>H<sup>2</sup>, sowehl in der Aussprache als auch in den Formeln mit El ausgedrückt wird, so sind sie:

```
= C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>N = elAk = Blammoniak
Methylamin
                             = C<sup>4</sup>H<sup>7</sup>N = el<sup>2</sup>Ak = Bielammoniak

= C<sup>6</sup>H<sup>9</sup>N = el<sup>5</sup>Ak = Trielammoniak
Aethylamin
Dimethylamin
Trimethylamin
Methyläthylamin
                            = C8H<sup>11</sup>N = el<sup>4</sup>Ak = Quadrelammoniak
Diäthylamin
Butyramin
Amylamin
                                 C<sup>10</sup>H<sup>15</sup>N = el<sup>5</sup>Ak = Quientelammoniak
Methyldiäthylamin
                             = C^{12}H^{15}N = el^6Ak = Sexelammoniak.
Triäthylamin
Methylamylamin
```

Gleichwie das Ammoniak sich mit Elayl oder mit den polymerischen Modificationen davon paaren kann, so paart es sich auch mit dem Anilammoniak (Anilin). Wendet man für diese Verbindungen dieselbe Nomenklatur an, und bezeichnet man C<sup>12</sup>H<sup>4</sup> mit anil, so werden sie ausgemacht von: Mothylanilin = C1+H9N = elanilAk = Elanilammoniak (Toluidin)

Aethylanilin = C<sup>16</sup>H<sup>11</sup>N=el<sup>2</sup>anilAk=Bielanilammoniak

Methyläthylanilin 1) == C18H 15P4 == el3anitAk == Trielanilammoniak

(Cumidin)

Diäthylanilin = C<sup>20</sup>H<sup>15</sup>N=el<sup>4</sup>amilAk=Quadrelanilammoniak

Amylanilin = C<sup>22</sup>H<sup>17</sup>N=el<sup>5</sup>anilAk=Quintelanilammoniak

Methylamylanilin<sup>2</sup>) = C<sup>2</sup>+H<sup>19</sup>N=el<sup>6</sup>anilAk=Sextelanilammoniak

Aethylamylanilin = C<sup>26</sup>H<sup>21</sup>N=el<sup>7</sup>anilAk=Septelanilammoniak

Diamylanilin = C<sup>52</sup>H<sup>27</sup>N=el<sup>10</sup>anilAk=Decelanilammoniak.

Im Toluidin und Cumidin erblicken wir hier Beispiele von Verbindungen, welche nicht allein dieselbe procentische Zusammensetzung, sondern auch dasselbe Atomgewicht haben, wie die auf künstlichem Wege durch Behandlung von Aetherarten hervorge-Aber damit ist jedoch keineswegs gesagt, dass sie identisch sind, sondern sie können nur als isomerische Verbindungen betrachtet werden. Hoffmann versichert auch, dass Toluidin in seinen Eigenschaften ganz verschieden sey von Elanilammoniak, weshalb es wohl möglich seyn dürfte, dass es einen eignen Kohlenwasserstoff == C15H6 als mit dem Ammoniak gepaart enthalte. - Ich muss bier binzufügen, dass es keinesweges meine Meinung ist, dass der Kohlenwasserstoff in seinen Verbindungen stets in Gestalt von Elayl = C<sup>2</sup>H<sup>2</sup> eingehe, sondern ich halte es für sehr wohl möglich, dass darin ein anderer damit polymerischer Kohlenwasserstoff ===

<sup>1)</sup> Diese Verbindung kann nach Hoffmann's Theorie nicht als Trimethylanilin, sondern nur als Methyläthylanilin existiren.

<sup>2)</sup> Diese Verbindung kann nach Hoffmann's Theorie ebenfalls nicht als ein Triäthylanilin, sondern nur als Methylamylanilin existiren.

C20H20 enthalten seyn kann. Sollte inzwischen dieses Princip für die Nomenklatur und Beziehungsweise von anderen Chemikern gebilligt werden, so wird es immer leicht seyn, in den Benennungen die Veränderungen zu machen, welche in Zukunst weitere Aufklärungen veranlassen. Denn wenn wir vor allen anderen dahin gelangen, mit völliger Sicherheit angeben zu können, dass ein Kohlenwasserstoff C2H2, C4H4, C6H6 existirt, und anderseits zu erforschen vermögen, welcher von denselben in einer Base mit dem Ammoniak gepaart vorhanden ist, so wird es nur erforderlich, in den gepaarten Ammoniakarten die Benennungen Biel, Triel u. s. w. gegen andere zu vertauschen, wobei ich als Beispiel nur anführen will, dass wenn es bewiesen werden könnte, dass der Kohlenwasserstoff Paraffin sich in ungleichen Verhältnissen mit Ammoniak in der Art zu paaren im Stande wäre, dass das letztere seine basischen Eigenschaften beibehält, so werden die Namen der neuen Alkalien: Paraffammoniak, Biparaffammoniak u. s. w.

Elammoniak, Methylamin.

Elammoniah oder Methylamin wird in Gestalt eines Gases erhalten, wenn man ein Gemisch von trocknem Chlorammonium und der doppelten Gewichtsmenge kaustischem Kalk erhitzt, und das Gasüber Quecksilber aufsammelt, nachdem man es über kaustischem Kali getrocknet hat. Dieses Gas ist nicht beständig, sondern es condensirt sich bei 0° zu einem dünnflüssigen Liquidum, welches dem Ammoniak ähnlich riecht. Das specif. Gewicht des Gases wurde bei + 25° bestimmt und = 1,13 gefunden, während das berechnete = 1,075 ist. Ein Volum Wasser von + 12° nimmt 1040 Volumen von dem Gas auf, und bei + 25° nur 959 Volumen. Gleichwie Ammoniakgas wird auch dieses Gas von Kohle ab-

sorbirt. Es raucht und bildet Nebel, wenn es mit Chlorwasserstoffsäuregas in Berührung kommt. Es färbt geröthetes Lackmuspapier wieder blau, vereinigt sich mit seinem gleichen Volum Chlorwasserstoffsäuregas und mit seinem halben Volum Kohlensäuregas, verbrenat mit blassgelber Flamme und unterscheidet sich dadurch von Ammoniak. Zufolge eudiometrischer Analysen des Gases hat sich dasselbe als nach der Formel C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>N = C<sup>2</sup>H<sup>2</sup>,NH<sup>5</sup> = elAk zusammengesetzt herausgestellt. Beim Erhitzen mit Kalium bildet das Gas Cyankalium unter Entwickelung von Wasserstoffgas.

Eine Lösung von Elammoniak riecht eben so wie das Gas und besitzt einen brennenden kaustischen Geschmack. Die Lösung bildet mit Jod eine farblose Flüssigkeit, welche Jodelammonium enthält, während ein granatrothes Pulver abgeschiedeu wird, welches dem Jodstickstoff entspricht. Die Lösung fällt die Salze von Talkerde, Thonerde, Mangan, Eisen, Wismuth, Chrom, Uran, Zinn, Blei und Quecksilber. Zinksalze werden ebenfalls dadurch gefällt und der Niederschlag löst sich in einem grossen Uebermaass des Fällungsmittels wieder auf. Kupfersalze werden gefällt und der Niederschlag löst sich im überschüssigen Elammoniak mit himmelblauer Farbe wieder auf. Die Salze von Cadmium, Nickel und Kobalt werden gestillt, aber die Niederschläge im Uebermaass nicht wieder aufgelöst. Salpetersaures Silberoxyd wird gefällt und durch einen Ueberschuss von Elammoniak wieder aufgelöst, und überlässt man dann diese Lösung der freiwilligen Verdunstung, so scheidet sich ein schwarzer Körper daraus ab, welcher aber nicht, weder durch einen Schlag noch durch Erhitzen, explodirt. Auch Chlorsilber wird von Blammoniak aufgelöst.

Chlorelammonium wird erhalten, wenn man betacyansaures (cyanursaures) Methyloxyd mit einem Ueberschuss von Kali kocht, das dabei weggehende Gas in Wasser aufsammelt, diese Flüssigkeit dann mit Chlorwasserstoffsäure sättigt und verdunstet, wobei es dann in dünnen glänzenden Blättern anschiesst, welche Wurtz bei der Analyse zusammengesetzt fand aus:

	Gefunden	Berechnet
Ca	· 17,4	17,7
Ħ6	8,7	8,8
<b>C</b> l	52,2	52,5
ħ	21,7	21,5,

was der Formel  $C^2H^2$ ,  $NH^4Cl = elAmCl$  entspricht. Es löst sich leicht in Alkohol.

Elammonium-Platinchlorid, elAmCl + PtCl<sup>2</sup>, bildet goldgelbe Blätter, löst sich in warmem Wasser und wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefund <b>en</b>	Berechnet
$C^2$	5,3	5,0
<b>H</b> 6	2,8	2,5
Cl <sup>5</sup>	44,4	44,9
Pt	41,4	41,5
M	***	6,1.

Salpetersaures Elammoniumoxyd bildet durchsichtige Prismen, die sich in Alkohol auflösen.

wasserstoffsäure übergiesst, und verbrennt mit blauer

Bielammoniak. Bielammoniak oder Aethylamin wird nach Wurtz Aethylamin. durch Destillation von Chlorbielammonium mit Kalk erhalten. Es bildet ein farbloses dünnflüssiges Liquidum, kocht bei + 18°, riecht ammoniakalisch, und ist sehr kaustisch. Es raucht in Berührung mit Chlorwasserstoffsäure, zischt wenn man es mit Chlor-

Flamme. Es lässt sich mit Wasser nach allen Verhältnissen mischen, und diese Lösung verhält sich gegen Lösungen von Salzen eben so wie die des Elammoniaks, sie löst jedoch Kupferoxyd weniger leicht auf, als die des letzteren. Setzt man das Bielammoniak zu oxalsaurem Aethyloxyd, so entsteht eine Trübung, indem sich unter Bildung von Alkohol feine Krystalle absetzen, welche Oxbielamid = ePAdC sind. Die Formel des Bielammoniaks = C+H7N = (C2H2)2NH3 hat Wurtz durch eine eudiometrische Analyse bestätigt.

Hoffmann hat gefunden, dass wasserhaltiges Ammoniak in der Kälte nur langsam auf Bromäthyl einwirkt, dass aber die Einwirkung weit heftiger ist, wenn man mit Ammoniakgas gesättigten Alkohol anwendet. In dem letzteren Falle scheidet sich binnen 24 Stunden Bromammonium ab, während Brombiäthylammonium und freie Base in der Flüssigkeit gebildet enthalten sind. Erhitzt man concentrirtes Ammoniak mit einem Ueberschuss an Bromäthyl in einem 2 Fuss langen Rohr bis zum Schmelzen, so erhält man ebenfalls Brombielammonium, denn NH5 + C+H5Br = C+H8NBr = (C2H2)2NH+Br, woraus dann nachher das Bielammoniak durch Destillation mit Kali erhalten werden kann.

Chlorbielammonium, el<sup>2</sup>AmCl, wird nach Wurtz erhalten, wenn man alphacyansaures (cyansaures) oder auch betacyansaures (cyanursaures) Aethyloxyd mit Kali behandelt. Es löst sich mit Leichtigkeit in Alkohol auf und krystallisirt daraus in Nadeln. Es schmilzt unter + 100° und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Bei der Analyse fand es Wurtz zusammengesetzt aus:

	Gelu	md <del>en</del>	Berechne	
C <sup>4</sup>	28,9	29,4	29,4	
Ħ8	9,9	9,9	9,8	
€l	48,7	-	43,6	
N	17,5		17,2.	

Bielammonium – Platinchlorid, el<sup>2</sup>AmCl + PtCl<sup>2</sup>, bildet goldgelbe Blätter, die sich in Wasser auflösen und von Wurtz bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Sefunden	Berechnet	
C <sup>4</sup>	9,5	9,5	
Ħ8	3,2	3,2	
Cl <sup>5</sup>	42,0	42,4	
N		5,7	
Pt	39,0	39,2	

Quadrelammoniak, Diāthylberschuss von Bromäthyl auf dieselbe Weise, wie bei
der Bereitung von Bielammoniak angeführt worden
ist, so erhält man nach Hoffmann in einigen Stunden Bromquadrelammonium (bromwasserstoffsaures
Diāthylamin Hoffm.) welches sich aus der gelben
Lösung in Nadeln absetzt. Bei der Destillation dieses Salzes mit Kali geht Quadrelammoniak über, welches eine flüchtige, brennbare, sehr alkalische und in
Wasser sehr leicht lösliche Flüssigkeit ist 1). Zufolge
der Analyse des in orangerothen Körnern krystallisirten Platindoppelsalzes hat Hoffmann die Base der
Formel C<sup>8</sup>H<sup>1</sup>N = el<sup>4</sup>Ak entsprechend zusammengesetzt gefunhen.

Quintelammo- Quintelammonik (Amylamin oder, wie Wurtz es niak, Amyl-nennt, Valeramin) bildet sich nach Wurtz zugleich min.

<sup>1)</sup> Gerhardt nennt diese Base Butyramin und glaubt, dass Andersons Petinin dieselbe Base sey.

mit kohlensaurem Kali, wenn man cyansaures Amyloxyd im Sieden mit Kali zersetzt. Diese Base destillirt dann zugleich mit Wasser über. Wird dieses Destillat mit Chlorwasserstoffsäure gesättigt, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet und der Rückstand mit Kalk zersetzt, so scheidet sich das Quintelammoniak ab. Es ist ein flüssiges Liquidum, schmeckt scharf bitter, riecht ammoniakalisch, löst sich in Wasser und diese Lösung fällt Kupfersalze und löst den Niederschlag im zugesetzten Ueberschuss mit blauer Farbe wieder auf. Die Base löst auch Chlorsilber auf.

Chlorquintelammonium, el<sup>5</sup>AmCl, krystallisirt in weissen, fettig anzufühlenden Blättern. Dieses Salz ist nicht zersliesslich, löst sich aber in Wasser und in Alkohol, und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechne
C 10	48,2	48,5
H14	11,4	11,3
<b>€</b> 1	28,3	28,7
N		11,5.

Quintelammonium-Platinchlorid, el<sup>5</sup>AmCl + PtCl<sup>2</sup>, ist ziemlich löslich in Wasser und schiesst daraus in goldgelben Blättern an. In Spiritus ist es weniger auflöslich. Bei der Analyse fand es Wurtz zusammengesetzt aus:

	Gefunden	Berechnet
Pt	32,6	32,9
Cl <sup>5</sup>	36,0	36,5
C10	20,4	20,5
H14		5,3
N	4,8	4,8

Kocht man eine concentrirte Lösung von Quadrel- Sexelammoammoniak mit Bromäthyl, so schiessen aus der Flüs-niak, Triäthylsigkeit beim Erkalten lange Krystallnadeln an, welche Browsecelammonium (Bromwasserstoffsaures Triäthylamin Hoffm.) sind, und woraus die Base dann durch Destillation mit Kali abgeschieden werden kann. Dieses Sexelammoniak ist ein farbloses dünnflüssiges, alkalisches, sehr flüchtiges und brennbares Liquidum, welches sich nicht so leicht, wie die vorhergehenden Basen in Wasser auflöst. Bei der Analyse des in grossen, regelmässigen, orangerothen, rhombischen Krystallen angeschossenen Platindoppelsalzes davon bekam Hoffmann Resultate, welche der Formel  $C^{12}$  $\underline{H}^{15}$  $\underline{N} = (C^{2}\underline{H}^{2})^{6}$  $\underline{N}\underline{H}^{5} = el^{6}$ Ak entsprechen.

Durch Behandlung des Sexelammoniaks mit Bromäthyl bilden sich nach Hoffmann weisse durchsichtige Körner, aber derselbe hat diese nicht weiter untersucht. Hoffmann hält es nicht für unwahrscheinlich, dass sich Phosphorwasserstoff und Arsenikwasserstoff gegen die Verbindungen von Chlor, Jod und Brom mit Aether-Radicalen ähnlich wie Ammoniak verhalten dürften, und er vermuthet, dass Thenard's 1) Phosphor-haltiges Alkaloid — C<sup>6</sup>H<sup>9</sup>P nichts anderes als eine hiermit verwandte Verbindung sey, welche nach der hier angewandten Bezeichnungsweise == (CH)6PH5 seyn würde.

Elanilammoanilin.

Erhitzt man Anilin mit Bromäthyl im Ueberschuss, niak, Metbyl-so erhält man nach Hoffmann eine krystallinische Masse, welche Brommelanilammonium ist, und wendet man Jodmethyl anstatt Brommethyl an, so erhitzt sich das Gemisch so heftig, dass es ins Sieden kommt. Zersetzt man dann die gebildete Brom- oder Jodverbindung mit Kali und rectificirt man darauf die abgeschiedene Base über Kalihydrat, so erhält man Elanilammoniak (Methylanilin Hoffm.). Diese Base

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVIII, 313.

ist eine durchsichtige, bei + 192° siedende Flüssigkeit, die durch Chlorkalk blau gefürbt wird, wiewohl
schwächer als Anilin. Sie besitzt einen eigenthümlichen, von Anilin verschiedenen Geruch, und ist in
Folge der Bestimmung des Gehalts an Platin in dem
Platindoppelsalz derselben von Hoffmann so zusammengesetzt, dass sie der Formel C¹⁴ℍ⁰N = С²ℍ²,
C¹²ℍ⁴,Nℍ⁵ = elanilAk entspricht.

Erwärmt man das Anilin mit einem UeberschussBielanilammovon Bromäthyl, so bekommt man platte, vierseitigenisk, Aethyl-Tafeln von Brombielammonium, und wendet man Anilin im Ueberschuss an, so bleibt Bielanilammoniak in der Lösung zurück, während Bromanilammonium in prismatischen Krystallen anschiesst. Aus der Bromverbindung wird das Bielanilammoniak durch Kali abgeschieden und durch Rectification über Kalihydrat gereinigt. Diese Base, welche Hoffmann Aethylanilin nennt, bildet eine farblose Flüssigkeit, welche stark das Licht bricht, und welche sich durch den Zutritt der Luft und des Lichts bald braun färbt. Sie riecht ähnlich wie Anilin, kocht bei + 2040, hat bei + 18° ein specifisches Gewicht von 0,954, färbt sich durch Chlorkalk nicht violett, wie dieses mit Anilin der Fall ist, aber ihre sauren Lösungen färben Tannenspäne gelb. Sie entzündet sich, wenn man sie mit trockner Chromsäure vermischt. Ihre Formel ist  $C^{16}H^{11}N = (C^{2}H^{2})^{2}C^{12}H^{4}, NH^{5} = el^{2}anilAk$ . Ihre Salze sind leicht löslich und aus Wasser schwieriger krystallisirt zu erhalten als aus Alkohol.

Bielanilanmonium, el<sup>2</sup>anilAmCl, krystellisirt in regelmässigen Tafeln, die sich bei gelinder Erwärmung zu glänzenden Nadeln sublimiren, während sie derch rasches Erbitzen in Anilia und Bromäthyl zermetzt werden.

Bielanilammonium - Platincklorid, el<sup>2</sup>anilAmCl + PtCl2, löst sich leichter als das Anilammonium-Platinsalz, und krystallisirt in langen gelben Nadeln.

Gold- und Quecksilberchlorid geben mit der Base gelbe, ölähnliche Niederschläge, die sich leicht zersetzen.

Brom bildet mit der Base zwei krystallinische Verbindungen, von denen die eine basische Eigenschaften besitzt, während die andere indifferent ist.

Cyanbiefanilammoniak, Cyanāthylani-

Leitet man Cyangas in die Lösung der Base in Alkohol, so setzen sich nachher kurze, gelbe Prismen daraus ab, welche Hoffmann so zusammengesetzt Betrachtet, dass sie durch die Formel Cy(C2H2)2, C12H4,NH5 = cy,el2anilAk ausgedrückt werden konnen, d. h. dass sie ein Cyanbielammoniak sind, was er aber Cyanäthylanilin nennt.

Chlorcyan wird von Bielanilammoniak mit Entwickelung von Wärme aufgenommen, während ein harzähnliches Gemisch von einem neutralen Oel und der Chlorverbindung einer flüchtigen ölähnlichen Verbindung gebildet wird.

Mit Chlorkohlenoxyd bildet das Bielanilammoniak eine flüssige Verbindung, welche aber noch nicht genauer untersucht worden ist.

Trielanilam-

Erwärmt man ein Gemenge von Jodmethyl und moniak, Me-Bielanilammoniak eine längere Zeit bei + 1000, so bekommt man eine krystallinische Verbindung, die eine eigenthümliche Base enthält, das Trielamilammoniak, welche aber Hoffmann Methyläthylanilin nennt. Diese Base reagirt nicht auf Chlorkalk. Ihre Salze sind so leichtlöslich, dass sie kaum krystallisirterhalten werden konnen; selbst das Platindoppelsalz bildet ein gelbes Oel. Hoffmann nimmt die darin

vorbandene Base als nach der Formel C18H15N == = (C<sup>2</sup>H<sup>2</sup>)<sup>2</sup>,C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>,NH<sup>5</sup> el<sup>5</sup>anilAk zusammengesetzt an.

Behandelt man das Bielanilammoniak längere Zeit Quadrelanilin der Wärme mit einem Ueberschuss von Bromäthyl, Diäthylanilin. so setzen sich nach Hoffmann vierseitige Tafeln daraus ab, welche Bromquadrelanilammonium (bromwasserstoffsaures Diäthylanilin Hoffm.) sind. Wird die Base daraus eben so abgeschieden, wie die vorhergehenden, so erhält man das Quadrelanilammoniak in Gestalt einer Flüssigheit, welche bei + 2130,5 kocht, und bei + 180 ein specifisches Gewicht von 0,939 hat. Sie verändert sich nicht in der Luft, und verhält sich gegen Chlorkalk und Tannenspäne eben so, wie das Bielanilammoniak. Ihre Zusammensetzung entspricht der Formel C<sup>20</sup>H<sup>15</sup>N = (C<sup>2</sup>H<sup>2</sup>)<sup>4</sup>,C<sup>12</sup>H<sup>4</sup>,NH<sup>5</sup> = el<sup>4</sup>anilAk.

Bromquadrelanilammonium, elanilAmBr, sublimirt sich beim gelinden Erwärmen unverändert, aber beim raschen Erhitzen zersetzt es sich in Bromäthyl und in Bielanilammoniak.

Das Platindoppelsalz ist nicht so leicht löslich, wie das entsprechende Bielanilammonium-Doppelsalz. Hoffmann giebt an, dass sich das Quadrelanilammoniak durch Einwirkung von Bromäthyl nicht weiter verändere.

Erhitzt man Anilin mit einem Ueberschuss vonQuintelanilam-Bromamyl, so bekommt man Bromquintelanilammo-moniak, Amylnium (bromwasserstoffsaures Amylanilin Hoffm.). Die aus diesem Salz abgeschiedene Base, das Quintelanilammoniak ist eine farblose und bei gewöhnlicher Lufttemperatur angenehm riechende Flüssigkeit, welche bei + 258° kocht. Die Salze, welche von dieser Base heim Behandeln mit Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Oxalsäure gebildet werden, sind ziem-

lich schwer löslich, und fühlen sich fettig an. In warmem Wasser schmelzen sie zu einem Oel. Das Platindoppelsalz ist gelb und salbenartig. Die Zusammensetzung der Base selbst ist = C<sup>22</sup>H<sup>17</sup>N el<sup>5</sup>anilAk

Septelanilamäthylanilin.

Durch Einwirkung von Quintelanilammoniak auf moniak, Amyl-Bromäthyl oder durch die Einwirkung von Bromamyl auf Bielanilammoniak wird ein Salz gebildet, dessen Base das Septelanilammoniak (Amyläthylanilin Hoffm.) Sie bildet eine farblose, ölähaliche Flüssigkeit, welche bei + 262° kocht. Die Salze, welche durch Behandlung der Base mit Chlorwasserstoffsäure und Bromwasserstoffsäure gebildet werden, krystallisiren leicht, und das Platindoppelsalz bildet eine orangegelbe, krystallinische Musse. Bromseptelanilammonium wird beim Erhitzen zersetzt in Bielanilammoniak und Bromamyl. Die Zusammensetzungsformel der Base ist = C<sup>26</sup>H<sup>21</sup>N = el<sup>7</sup>anilAk.

Decelanilammylaoilin.

Behandelt man das Quintelanilammoniak eine länmoniak, Dia-gere Zeit in der Wärme mit Bromamyl, und scheidet man aus der dabei gebildeten Verbindung die Base ab, so ist diese das Decelanilammoniak (Diamylanilin Hoffm.). Sie bildet eine Flüssigkeit, welche bei + 275° — 280° kocht. Ihre Salze sind schwer löslich und ihre Zusammensetzung entspricht der Formel  $C^{52}H^{27}N = el^{10}$ anilAk.

Bielchloranil-Ammoniak. Aethylchioranilin.

Löst man Chloranilin = C12H6CIN = anilCIAk in Bromaethyl auf, so bildet sich ein Salz, aus welchem eine Base abgeschieden werden kann, welche das Bielchloranilammoniak (Aethylchloranilin Hoffm.) ist = C16H10ClN = el2anilClAk. Sie bildet ein gelbes Oel. Erhitzt man sie 2 Tage lang bis zu + 100° mit Bromäthyl, so kann man dadurch eine neue Base darstellen, das Quadrelchloranilammoniak (Diä-

thylchloranilin Hoffm.), welches nach der Formel eltanile Ak zusammengesetzt ist. Diese beiden Basen erstarren nicht in der Kälte, riechen nach Anis und bilden leichtlösliche Salze.

Das Bromanílin soll sich gegen Bromäthyl in ähnlicher Art verhalten.

Wird Nitronilamin (Nitranilin) mit Bromaethyl be-Bielnitronilahandelt, so erfolgt die Einwirkung schon bei ge-ninammoniak, wöhnlicher Temperatur, wiewohl vollständiger in der Siedhitze, und dabei bildet sich dann Bromnitronilaninammonium, welches sich in grossen blassgelben Krystallen abscheidet. Zersetzt man dieses durch Alkalien, so erhält man eine Base, welche das Bielnitronilaninammoniak (Aethylnitranilin Hoffm.) ist. Sie bildet ein braunes Oel, was aber nach einiger Zeit krystallinisch erstarrt, und ist nach der Formel C16H10N2O4 = el2niniAk zusammengesetzt. Sie löst sich leicht in Aether und Alkohol, aber schwieriger in siedendem Wasser, woraus sie beim Erkalten in sternförmig gruppirten Krystallen wieder anschiesst. Ihre Salze lösen sich eben so leicht auf, wie die entsprechenden Nitranilaninsalze.

Stenhouse 1) hat einige Verhältnisse vorgelegt Darstellung um damit zu zeigen, dass die durch Kunst darge- der Basen stellten Basen von stickstoffhaltigen Bestandtheilen der lation, Fäul-Pflanzen herrühren. Gleichwie die stickstoffhaltigen niss, Kochen Körper in der Steinkohle von der Vegetation herstammen müssen, welche in der Vorzeit die Quelle für diese Kohle war, und gleichwie diese stickstoffhaltigen Körper zur Bildung der organischen Basen die Veranlassung waren, welche nach der Destillation der Steinkohle in dem Steinkohlentheer enthal-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 198. LXXII, 86.

ten sind, eben so, stellt sich Stenhouse vor, müssen auch bei der Destillation anderer stickstoffbaltiger Pflanzenstoffe organische Basen gebildet werden. Zu diesem Endzweck unterwarf er die Samen von Phaseolus communis der trocknen Destillation in einem 3 Fuss hohen und 8 Zoll im Durchmesser haltenden Cylinder von Gusseisen. Die durch einen Kühlapparat condensirten Destillations-Producte waren sehr alkalisch, weshalb sie mit Chlorwasserstoffsäure versetzt wurden, welche den Theer abschied. Die Flüssigkeit wurde dann erhitzt, um Aceton, Holzalkohol u. s. w. auszutreiben, und hierauf mit Thierkohle entfärbt. Wurde sie nun mit Soda oder Kalk destillirt, so gingen Ammoniak und flüchtige Basen über, welche letzteren zum Theil in der ammoniakalischen Flüssigkeit aufgelöst waren und zum Theil sich als eine Oelschicht oben auf derselben ansammelten. Die Oelschicht wurde mittelst einer Pipette abgenommen, in Salzsäure gelöst, die Lösung von ungelöstem neutralen Oel befreit, und mit kohlensaurem Natron destillirt. Das dabei übergehende Oel wurde mehrere Male auf dieselbe Weise behandelt, und zuletzt mit starker Kalilauge und Kalihydrat von Ammoniak und Wasser befreit. Das auf diese Weise dargestellte ölartige alkalische Product wurde nun der Destillation unterworfen, wobei es sich als ein Gemisch von mehreren Körpern herausstellte, deren Siedepunkte zwischen + 1080 und + 220 lagen, und welche dadurch von einander getrennt werden konnten, dass die bei verschiedenen Siedepunkten übergegangenen und für sich aufgesammelten Portionen wiederholten fractionirten Rectificationen unterworfen wurden. Die verschiedenen gereinigten Basen sind alle farblose Oele, welche stark das Licht

brechen, leichter als Wasser sind, und einen eigenthümlichen, stinkenden, aromatischen Geruch besitzen. Die in niedrigerer Temperatur überdestillirten Basen lösen sich leicht in Wasser und leichter, wie die, welche in höheren Temperaturen destilliren. Sie reagiren alle stark auf Curcumapapier, so wie auch auf geröthetes Lackmuspapier. Sie bilden mit Säure krystallisirbare Verbindungen, und mit den Chloriden von Platin, Gold und Quecksilber krystallinische Doppelsalze. Sie fällen die Salze von Eisen und von Kupferoxyd und lösen das ausgefällte Kupferoxyd im Uebermass wieder auf. Durch Salpetersäure und Chlorkalk werden sie in Harze verwandelt. konnte darunter nicht entdeckt werden. Die Base, welche zwischen + 150 bis + 160° überdestilliste, wurde nach der Reinigung zusammengesetzt gefunden ans:

	Gelw	nden	. Berechnet	
C10	74,60	74,78	74,98	
<b>H</b> e	8,18	7,77	7,49	
N (Verlust)			17,53	

welches Resultat der Formel C¹ºH<sup>6</sup>N = C¹ºH<sup>5</sup>,NH<sup>5</sup> entspricht. Die Lösung desselben in Chlorwasserstoffsäure krystellisirt beim Verdunsten in Prismen, gleichwie auch die Salze desselben von Schwefelsäure und Salpetersäure. Das Platindoppelsalz krystallisirt in kleinen, gelben, vierseitigen Prismen aus seiner Lösung in Wasser. Bei 2 Analysen wurden darin 34,72 und 34,60 Procent Platin gefunden, was mit der Formel C¹ºH<sup>5</sup>AmCl + PtCl³ übereinstimmt, indem diese 34,50 Procent Platin voraussetzt. — Diese Base löst sich in 6 bis 7 Theilen Wasser, verändert sich nicht in einem verschlossenen dunklen Gefässe, und verbrennt mit russender Flamme.

Aus den Bestimmungen der Gehalte an Kohlenstoff und Wasserstoff in den Basen, deren Siedepunkte b) zwischen + 160 — 165°, c) 165 — 170 und d) 200 — 210° lagen, und welche folgende Resultate gaben:

Kohlenstoff 74,08 75,42 75,63
Wasserstoff 8,06 8,52 8,73
ersieht man, dass sie in Betreff ihrer Zusammensetzung wicht sehr von einander abweichen.

Steahouse giebt au, dass man für die Bereitung der Basen die gepressten Oelkucken der Bohnen anwenden kënne, wiewohl man dann aber keine so grosse Ausbeute erhalte, was er daraus erklärt, dass in einem solchen Falle eine höhere Temperatur erforderlich werde, wodurch wieder ein Theil der Basen in Ammoniak und in andere Producte zersetzt Durch Destillation von Weizen, Torf und Pteris aquilina als ganze Pflanze hat Stenhouse ebenfalls ffüchtige Basen erhalten, aber dagegen nicht durch Destillation von Holz, welchen letzteren Umstand er in so fern von geologischer Bedeutung betrachtet, als man daraus den Schluss würde ziehen können, dass die Steinkohlenlager nicht auf Kosten von vorweltlichen Wäldern, sondern vielmehr aus versenkten Torknooren gebildet worden seven.

Ausserdem hat Stenhouse gefunden, dass organische Basen auch gebildet werden, wenn man Bohnen, Fleisch und Lycopodium mit einer starken alkalischen Lauge, so wie auch wenn man die Bohnen mit Schwefelsäure kocht. Bei der Destillation von Guano mit Kalk bekam Stenhouse ebenfalls flüchtige Basen. Durch Versuche mit Fleisch hat er ferner gefunden, dass sich organische Basen auch bei der Fäulniss bilden.

Mit Ausnahme der vorhin angeführten hat Stenhouse noch keine quantitative Bestimmungen mit den Basen angestellt, welche unter allen diesen verschiedenen Umständen gebildet werden; inzwischen glaubt er bemerkt zu haben, dass verschiedene rohe Materialien auch sehr verschiedene Basen liefern.

Riegel 1) hat eine grosse Anzahl von Reactions-Reactions-Versuchen mit verschiedenen Alkaleiden angestellt, der Alkaleide. nämlich mit Strychnin, Santonin, Brucin, Chinin, Chinidin, Morphin, Narkotin, Thebain, Narcein, Porphyroxin, Sanguinarin, Veratrin, Aconitin, Atropin, Digitalin und Berberin, woraus sich jedoch nur schwierig ein Auszug machen lässt.

selben.

Melsens<sup>2</sup>) hat eine ausführliche Abhandlung über Indifferente die Methode herausgegeben, um Zucker aus Zucker-Zucker, Ausrohr und aus Rüben darzustellen. Dabei hat er zu ziehung deszeigen gesucht, dass bei dieser Operation schwefligsaure Kalkerde mit Vortheil angewandt werden kann, um alle Gährungsstoffe zu zerstören und zu entfernen, ohne bemerkbar auf den in der Lösung vorhandenen Rohrzucker einzuwirken, so fern nur das Kochen der Zuckerabkochung mit dem Kalksalz kürzere Zeit und die Verdunstung nachher in einer niedrigeren Temperatur geschieht. Bei Operationen im Grossen soll ausserdem mit Anwendung dieser Reinigungsmethode eine weit grössere Ausbeute an Zucker erhalten werden, als dieses nach anderen Methoden der Fall ist. In rein wissenschaftlicher Beziehung habe ich keinen Nutzen in Melsens' Abhandlung finden können.

Sthamer<sup>5</sup>) hat gezeigt, dass der Sast, welcher

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVIII, 274.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch, et de Phys. XXVII, 278.

<sup>3)</sup> Archiv der Pharm. LIX, 151.

aus den Blumen von Rhododendron pentieum hervorsickert, Rohrzucker enthält.

Zuckerprobe.

Die von Barreswill 1) angegebene Methode, um den Gehalt an Zucker in einer Lösung quantitativ zu bestimmen, ist von Schwartz<sup>2</sup>) und Fehling<sup>5</sup>) genauer bearbeitet worden. Da Fehling gezeigt hat, dass die von Schwartz angegebenen Proportionen zwischen den Bestandtheilen des Reactionsmittels dadurch Fehler bei solchen Bestimmungen veranlassen können, dass sich Kupferoxydul sowohl im Sonnenlichte wie im Tageslichte daraus absetzt, besonders während des Kochens, so will ich hier nur Fehling's Verfahren anführen. Durch vorläufige Versuche überzeugte sich Fehling, dass die Gegenwart von Pektin, Gerbstoff und Schleim keinen bemerkbaren Einfluss auf die quantitative Bestimmung des Zuckergehalts nach seiner Methode ausübt. Ein mit Bleiessig ausgefällter Traubensaft gab denselben Gehalt an Zucker, wie vor dieser Fällung, wogegen - ein damit ausgefällter Sast von Aepfeln einen geringeren Gehalt an Zucker herausstellte, wie vor dieser Fällung mit Bleiessig. Die mitgetheilte Methode besteht nur darin, dass man 40 Grammen krystellisirtes schwefelsaures Kupferoxyd in 160 Grammen Wasser auflöst, die Flüssigkeit mit einer Lösung von 160 Grammen neutralem weinsauren Kali in wenig Wasser vermischt, dann 600 bis 700 Grammen kaustischer Natronlauge von 1,12 specifischem Gewicht hinzusetzt, und die ganze Mischung mit so vielem Wasser verdünnt, dass ihr ganzes Volum 1154,4 Cubic

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVI, 599.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 54.

<sup>3)</sup> Das. LXXII, 406.

Centimeter bei + 150 umfaset. Durch Versuche fand Fehling, dass 1 Atom Traubenzucker = C12H12O12 gerade 10 Atome Kupferoxyd zu Oxydul reducirt, so dass also 1 Liter von der angeführten Probeflüssigkeit 5 Grammen Traubenzucker zur Reduction des Kupferoxyds-Gehalts erfordert, und 10 Cubic Centimeter von der Kupferlösung entsprechen 0,05 Grammen Traubenzucker. Wenn nun eine Zuckerprobe vorgenommen werden soll, so verdünnt man die Zuckerflüssigkeit mit so vielem Wasser, dass sie niemals mehr als höchstens 1 Procent Zucker enthält. Anderseits verdünnt man 10 Cub. Centimeter von der Kupferlösung mit 4 Cub. Centimeter Wasser, erhitzt zum Kochen und setzt so lange von der Zuckerlösung hinzu, als noch Kupfer reducirt wird. Je näher man dem Punkt kommt, bei welchem alles Kupfer reducirt ist, desto reichlicher und desto röther ist der Niederschlag, und desto rascher setzt er sich ab. Enthält das Filtret noch Zucker, so besitzt es eine gelbliche Farbe.

Soll auf diese Weise Rohrzucker quantitativ bestimmt werden, so muss er vorher durch Kochen mit Schwefelsäure oder Weinsäure in Traubenzucker verwandelt werden, und das dazu nöthige Kochen muss so lange fortgesetzt werden, bis die Verwandlung vollständig stattgefunden hat, was immer mehrere Stunden lang dauern kann. Dasselbe muss geschehen, wenn man Stärke auf dieselbe Weise bestimmen will, 100 Theile Traubenzucker =  $C^{12}H^{12}O^{12}$  entsprechen 95 Theilen Rohrzucker =  $C^{12}H^{12}O^{12}$  und 90 Theilen Stärke =  $C^{12}H^{10}O^{10}$ .

Dubrunfaut 1) hat seine Untersuchungen über

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 51.

die Zuckerarten fortgesetzt, worüber schon eine kurze Mittheilung in einem vorhergehenden Jahresberichte 1) enthalten ist. Er giebt an, die Ueberzeugung gewonnen zu haben, dass mehrere von den bis jetzt für einfache chemische Verbindungen angesehenen Zuckerarten nicht dieser Annahme entsprechen, sondern dass sie aus zwei Zuckerarten zusammengesetzt seyen, welche ein entgegengesetztes Verhalten gegen polarisirtes Licht zeigen. Für diese Behauptung hat er zwar noch nicht die genaueren Einzelheiten seiner Versuche vorgelegt, aber als Resultate davon führt er an: dass der durch schwache Säuren oder durch Hefe verwandelte Rohrzucker zwei Zuckerarten enthalte, von denen die eine die gewöhnliche krystallisirte Glucose (Traubenzucker) sey, deren Zusammensetzung nach dem Trocknen == C12H12O12 ist, während die andere nicht krystallisire, aber doch nach dem Trocknen bei + 110° dieselbe Zusammensetzung habe, und bei der Gährung auch dieselbe Quantität Kohlensäure entwickele und dieselbe Quantität Alkohol bilde, wie die Głucose. Bei derselben Temperatur und unter im Uebrigen gleichen Umständen dreht dieser Zucker die Polarisationsebene 4 Mal so stark nach Links wie der verwandte Zucker; er giebt mit Kalk eine wenig fösliche und in mikroscopischen, prismatischen Nadeln krystallisirende Verbindung, welche 6 Atome Kalk auf 1 Atom Zucker enthält, und diese Verbindung verändert sich durch Wasser, besonders unter dem Einflusse der Luft und der Wärme, während der Zucker verwandelt wird. Diese flüssige Zuckerart ist identisch mit dem Zucker, welchen Bouchardats) aus Inulin, aber nicht rein dargestellt hat.

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVIII, 327.

<sup>2)</sup> Das. XXVIII, 324.

Frischer Honig enthält, besonders in seinen slüssigen Theile veränderliche Quantitäten von Rohrzucker, aber dieser Zucker verschwindet allmälig, veranlasst durch einen in dem Honig vorhandenen natürlichen Hefestoff. Der Geruch des Honigs rührt von gewissen Körpern her, welche während seiner Alkohol-Gährung gebildet werden. Im Gegensatz zu dem, was bei gewöhnlicher Gährung mit gewöhnlicher Brauerhefe stattfindet, so wird der aufgelöste Theil des Zuckers erst durch diese Gährungsoperation sersetzt. Ausser Rohrzucker und Fruchtzucker enthält der Honig Glucose oder einem anderen Zucker, welcher die Polarisations-Ebene des Lichts nach Rechts dreht, und diese Zuckerart ist immer in dem Theil enthalten, welchen man der Alkohol-Gährung bis zu einem solchen Grade unterworfen hat, dass die Rotation bedeutend nach Rechts übergegangen ist. --Die Glucose-Concretionen, welche in Trauben vorkommen, und weiche bei der circularen Polarisation die Ebene nach Rechts drehen, rühren nicht, wie man geglaubt hat, davon her, dass der Traubenzucker eine Umsetzung erlitten habe, dessen ihm eigenthümliche Rotation nach Rechts stattfindet, sondern sie sind dadurch gebildet worden, dass der unkrystallisirbare Zucker durch eine langsame Gährung verschwunden ist, hervorgerusen durch die Einwirkung und den Einfluss gewisser Insekten.

Soubeiran 1) hat sich ebenfalls mit der Untersuchung des Honigs beschäftigt, und er theilt als Resultate derselben mit, dass der Honig 3 Zuckerarten enthalte, nämlich 1) Glucose, 2) einen Zucker, der die Polarisations-Ebene nach Rechts dreht, und wel-

Honig.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 774.

cher durch Säuren umgewandelt werden kann, und 3) einen Zucker, welcher diese Ebene doppelt so stark nach Links dreht, wie der andere nach Rechts. Der flüssige Theil des Honigs geht mit der Zeit nicht in einen krystallisirten über, und er ist in vieler Hinsicht dem durch Säuren verwandelten Rohrzucker ähnlich, wovon er sich jedoch nicht allein dadurch unterscheidet, dass er unfähig ist zu krystallisiren, sondern auch durch sein fast doppelt so grosses Rotationsvermögen.

neue Art davon.

Mannazucker, Anderson 1) hat Nachrichten über eine neue Mannazuckerart mitgetheilt, welche bei einer gewissen Vegetationsperiode von den Blättern der im glücklichen Australien wachsenden Eucalyptus dumosa abgesondert wird. Die hier in Rede stehende Zuckerart, welche aus ihrer Lösung in Alkohol beim Verdunsten nicht zum Krystallisiren gebracht werden kann, scheint dieselbe zu seyn, wie der unkrystallisirbare Zucker, welcher in gewissen Früchten enthalten ist. Mit Hefe geht er bald in Weingährung über. So wie dieser Zucker im Handel vorkommt, enthält er 49,06 Procent Zucker (ein wenig Harz mit inbegriffen), 13,80 Procent Inulin, 12,04 Procent Cellulose, 15,01 Procent Wasser, 5,77 Procent Gummi und 4,29 Procent Stärke, und beim Verbrennen gab er 1,13 Procent Asche.

Schiesswolle u. s. w.

Maurey<sup>2</sup>) theilt mit, dass wenn nach den Preisen in Frankreich die Kosten für 1 Kilogramm Schiesswolle 7 Franken hetragen, 1 Kilogramm gewöhnliches Sprengpulver für Gebirge nur 1,17 und 1 Kilogramm von ausgezeichnet feinem Gewehrpulver

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLVII, 449.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVIII, 343::

2,39 Franken kostet. Da nun 3 Grammen Schiesswolle einer Kugel dieselbe Schnelligkeit geben, wie 5 Grammen feines Gewehrpulver, und da es sich beim Sprengen harter Gebirge gezeigt hat, dass die erstere 5 Mal so wirksam ist als Gebirgspulver, aber nur doppelt so wirksam, wenn es sich um das Sprengen loserer Gebirge, z. B. Kalksteine, handelt, so kann man leicht berechnen, dass bei der Anwendung von Schiesswolle kein öconomischer Gewinn erreicht wird. Maurey hat auch die Beobachtung gemacht, dass die Schiesswolle eine Selbstzerstörung erfährt, welche unter Bildung von Ameisensäure und Wasser schon innerhalb 31 Monat stattfindet, und im Allgemeinen um so rascher vor sich gehen soll, je mehr Schwefelsäure bei der Bereitung angewundt worden ist, welche aber dadurch in Etwas vermieden werden kann, dass man die Schiesswolle vor dem Trocknen mit etwas alkalisch gemachtem Wasser wäscht. Im Uebrigen erwähnt er der Selbstentzundung der Schiesswolle in so fern, dass sie unter höchst eignen und noch nicht erforschten Umständen stattfindet, und er beschreibt eine gefährliche Explosion, welche dadurch hervorgerufen, dass sich 1600 Kilogrammen Schiesswolle von selbst entzündet hatten.

Morin<sup>1</sup>) hat ebenfalls einige Beobachtungen über die Schiesswolle mitgetheilt, besonders in Rücksicht auf ihre Anwendung in militärischer Beziehung. Er macht darauf aufmerksam, dass dieses Präparat, gleichwie alle anderen, welche gar zu rasch verbrennen, weit eher alle Schiesswaffen zersprengen, als gewöhnliches Schiesspulver. Die Selbstzerstörung so wie auch die Selbstentzündung der Schiesswolle bei

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 105. 144.

einer Temperatur, welche zuweilen unter + 40° war, legen ausserdem ihrer practischen Auwendung bedeutende Hindernisse in den Weg.

Marx 1) hat einige von Koepp angestellte-Versuche beschrieben, um die Temperatur zu bestimmen, in welcher die Schiesswolle (welche er Fulmin nennt) explodirt. Als Resultat führt er an, dass wenn die umgebende Lufttemperatur + 20° ist, so entzündet sie sich zuweilen schon bei + 62°,5 und im Allgemeinen bei + 93°,75, so fern sie in dieser Temperatur 5 Minuten lang verweilt. Dagegen kann sie gewöhnlich in einer Temperatur von + 98°,75 erhalten werden, ohne dass sie explodirt, wiewohl sie in dieser Temperatur allmälig zerstört wird und nach längerer Zeit das Vermögen zu explodiren ganz und gar verliert.

Rikli<sup>2</sup>) hat eine Methode beschrieben, um mittelst Kalium die Schiesswolle unter Wasser explodiren zu lassen, und er hat diese Methode in vielen Fällen als sehr wichtig empfohlen.

Vohl 5) hat gefunden, dass sich die Schiesswolle zuweilen in Aether auflöst und zuweilen auch nicht, und er glaubt, dass diese Unlöslichkeit davon herrühre, dass sich bei der Bereitung zuweilen ein dünner Ueberzug von einem Körper bilde, der in Aether unlöslich ist, und dass sie in Aether immer löslich werde, wenn man sie vorher mit absolutem Afkohol einige Stunden lang kochen lässt. Vohl macht im Uebrigen auf die häufig vorkommende Verschiedenheit aufmerksam, welche dieses Präparat be-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 100.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 191.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. and Pharm. LXX, 860.

sitzt, je nachdem es durch Behandlung der Baumwelle mit einem Gemisch von Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure oder mit einem Gemisch von Schwefelsäure und Salpeter bereitet worden ist, und fügt hinzu, dass wohl nach dem letzteren Verfahren ein in Aether lösliches Product erhalten werde, dass aber auch dieses darin unlöslich erhalten werde, wenn man die Einwirkung zu lange fortdauern lasse. Mit dem im Alkohol löslichen Theil des in Rede stehenden Praeparats hat er gewisse quantitative Prufungen angestellt und gefunden, dass man es krystallinisch erhalten kann, dass es bei - 700 schmilzt und durch den Schleg oder durch Erwärmen bis zu + 140° explodirt, dass es aber nach dem Auflösen in Alkohol daraus nicht wieder krystallisirt erhalten werden kann. Es löst sich in der Kälte ohne Veranderung in concentrator Schwefelsaure auf und wird durch Wasser daraus wieder abgeschieden. Beim Behandeln mit sehr starker Katilauge in der Wärme entwickelt es Ammoniak, und vermischt man die Kahlösung mit salpetersaurem Silberoxyd, so schlügt sich metallisches Silber nieder.

Livonius 1) giebt an, dass man eine in Aether lösliche Schiesswolle oder sogenanntes Collodium am besten dadurch erhalte, dass man 200 Theile Salpeter mit 300 Theilen englischer Schwefelsäure vermischt und in dieser Mischung 10 Theile Baumwolle 3 Minuten lang behandelt. Wendet man dabei rauchende Schwefelsäure an, oder lässt man die saure Mischung längere Zeit auf die Baumwolle einwirken, so erhält man ein Praeparat, welches sich nicht in Aether auflöst, aber dagegen leicht in essigsaurem Aethyloxyd.

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. XVIII, 271.

Die Lösung in Essigäther besitzt jedoch nicht das klebende und hastende Vermögen, wie die Lösung in reinem Aether.

Reinsch 1) hat das quantitative Verhalten bei der Bereitung gewisser explodirender Körper genauer studirt. Bringt man in eine Mischung von 1 Volum rauchender Salpetersäure und 14 Volum englischer Schwefelsäure halb so viel Rohrzucker, als die Selpetersäure in der Mischung, so fangen bald Flammen an aus der Masse hervorzubrechen, und in kurzer Zeit befindet sich diese in vollen Flammen, und des Feuer scheint dabei wie aus einem Vulkan herverzukommen. Zuletzt bleibt eine kohlige Masse zurück. Setzt man nur so viel Zucker zu, dass er 1 von der Salpetersäure beträgt und kählt man die Mischung ab, so findet dasselbe Phänomen statt. Wurde aber noch weniger Zucker angewandt, so bildete sich nach einer 4 stündigen wechselseitigen Einwirkung eine harte, gelbe, explodirende Verbindung, welche ungelöst war, und welche durch Waschen weiss wurde. Dieses Nitrosaccharin löst sich etwas in Wasser und diese Lösung schmeckt bitter. Aus seiner, Lösung in Alkehol krystellisirt es beim freiwilligen Verdunsten<sup>2</sup>) sternförmig, während seine Lösung in Aether nur eine glasartige, zähe Masse zurücklässt. Kocht man es mit Wasser, so verwandelt es sich in ein milchiges Oel, welches in dem Wasser zu Boden sinkt, während die Obersläche mit einer Fetthaut überzogen wird.

<sup>1)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. XVIII, 102.

<sup>2)</sup> Vohl (Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 362) leugnet diese Krystallisirbarkeit, so wie auch die Explosion des Nitrolactids bei + 75°.

Bei der Bereitung von explodirendem Milchsucker muss man noch mehr Vorsicht beobachten, als bei der Bereitung des Nitrosaccharins. Das Nitrolactid explodirt schon bei + 75°, es krystallisirt in perl-mutterglänzenden Blättern aus seiner Lösung in Alkohol. Es löst sich in Aether auf, schmeckt nicht bitter, und explodirt durch einen Hammerschlag leichter als das Nitrosaccharin.

Die Verbindung, welche durch Behandlung von Mannazucker mit der Salpeter-Schwefelsäure erhalten wird, ist ebenfalls von Reinsch beobachtet worden, welcher das grosse Explosionsvermögen derselben bestätigt, so dass es als grösser angesehen werden kann, wie das von Knallquecksilber. Der Nitromannit ist unlöslich in Wasser, aber auflöslich in Alkohol und in Aether. Der aus Alkohol krystallisirende Theil dayon scheint explodirender zu seyn, als der Vermischt man die Lösung nicht krystallisirende. desselben in Alkohol mit Kali, so entsteht ein brauner Niederschlag, und die davon abgegossene Lösung giebt beim Verdunsten prismatische Krystalle, welche einen bitteren Geschmack besitzen. Durch Außbsen dieser Krystalle in Schweselsäure und Verdunsten der Lösung erhält man eine gelbe Krystallmasse, woraus Alkohol einen harzähnlichen Körper auszieht, mit Zurücklassung eines weissen Pulvers, welches Reinsch als eine eigenthümliche neue Base betrachtet und Mannitrin nennt.

Reinsch hat ferner die bereits bekannten explodirenden Verbindungen dargestellt, welche durch Behandlung von Stärke, Gummi und Traubenzucker mit Salpeter-Schwefelsäure gebildet werden. Künstliche

Holz mit Sal- Sacc 1) hat 200 Grammen getrocknetes Holz mit petersäure; 400 Grammen Wasser und 2 Kilogrammen gewöhn-Pektinsäure. licher Salpetersäure gekocht. Es entwickelt sich dabei eine reichliche Menge von salpetriger Säure, und giesst man das Ueberdestillirende wieder zurück, so verändert sich das Ansehen des Holzes in einigen Stunden, und man bekommt eine saserige aber teigige Masse, während die Lösung und das Waschwasser von der teigigen Masse eine bedeutende Menge von Oxalsaure (15,32 Grammen) enthalten. Nach dem Auswaschen und Auspressen ist diese Masse weiss, wird aber beim Trocknen etwas grau. Sie ist un-Wester, quifft und löst sich in verdünnten Ammoniak auf, und wird daraus durch schwache Sauren in Gestaft einer ungefürbten, durchsichtigen und sehr dicken Gelee wieder abgeschieden. Analyse wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

<b>Geranden</b>			Millel 1	jerechnel	
C14.	40,83	42,10	<b>42,</b> 86	41,93	42
H13	5,86	6,00	5,94	5,93	6
015	53,31	51,90	51,20	52,14	52
nach s	Sacc di	e Form	el C14H	12015 dafter	aufstel

und den Körper selbst künstliche Pektineäure nennt. Aber Sacc hat diese Formet weder durch Analyse eines Salzes controlirt, noch im Uebrigen Versuche angestellt, welche weder die Formel noch den Namen rechtfertigen.

Perter<sup>2</sup>) hat dagegen das so gebildete Product einer genaueren Prüfung unterworfen und zwar vergleichend mit einer nach Chodnew's 5) Methode aus

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 218.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 115.

<sup>3)</sup> Jahresb. XXV, 566.

weissen Rüben dargestellten Pektinsäure. Ausser audern Verschiedenheiten fand Porter, dass sich diese Körper inshesondere dadurch von einander unterschieden, dass sich die wahre Pektinsäure durch Kochen mit Wasser auflöst und mit Salpetersäure Schleimsäure, aber nicht Oxalsäure, bildet, während der fragliche Körper sich beim Kochen mit Wasser nicht auflöst und mit Salpetersäure die Bildung von Oxalsäure, aber nicht von Schleimsäure, veranlasst. Das bei + 100° getrocknete Product fand Porter zusammengesetzt aus:

Gefunden			Mittel	Berechnet	
C <sub>16</sub>	43,38	43,64	43,16	43,39	<b>43,63</b>
Ħ 13	5,84	5,97	5,78	5,86	5,45
014	50,78	50,39	51,06	50,75	50,92,
wonach	er daft	r die F	ormel C <sup>1</sup>	6 <u>Н</u> 12О 14 8	ufstellt, um
sie mit	der v	on Fre	my für	die Pek	tinsäure =
QreH110	15 verg	leichen	zu könne	n, und hi	erdurch er-
	•				erstoff mehr

und 1 Atom Sauerstoff weniger enthält, als die Pektinsäure.

Buil 1) hat einige Untersuchungen über das Emulsias angestellt und diesen Körper nach Ortloff's Methode 2) dargestellt. Er schreibt vor, beim Trocknen desselben keine höhere Temperatur anzuwenden, sondern das Trocknen im luftleeren Raume über Schwefelsture zu verrichten, indem er nur dann weiss erhalten werden kann. Ausserdem darf man niemals mehr auf einmal bereiten als 6 bis 8 Grammen, oder so viel, als durch Behandlung von 1 Pfund Mandeln erhalten wird. Die Eigenschaft des Emulsias, durch

Emulsin.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 145.

<sup>2)</sup> Jahresb. XXVII, 397.

Alkohol gefällt zu werden, gehört ihm nicht selbst an, sondern sie rührt von phosphorsauren Salzen her, welche nach dieser Bereitung darin enthalten sind. Die Quantität von Asche, welche dasselbe beim Verbrennen liefert, ist sehr ungleich und die variirt von 22 — 36 Procent, und nach Abzug derselben fand er das Emulsin zusammengesetzt aus:

Gefanden Mittel Berrechast C 43,59 43,74 42,75 42,09 43,08 43,15 43,06 43,20 H 6,96 7,33 7,37 7,34 6,81 7,39 7,20 7,20 N 11,64 11,40 11,52 11,52 11,52 11,52 11,52 11,52 11,52  $\frac{11,25}{0.63,56}$ 37,53 38,36 39,05 38,59 37,94 38,22 38,40 wonach Bull die Formel C9H9NO6, oder wenn der Schwefel mit in Betracht genommen wird, S + 10(C9H9NO6) berechnet.

Die Gegenwart fremder Stoffe, als Alkohol und Essigsäure, verhindert die Eigenschaft des Emulsins, Amygdalin in Bittermandelöl und Cyanwasserstoff zu zersetzen, und es verliert diese auch, wenn man die Lösung desselben in Wasser kocht, aber es behält sie durch Trocknen bei + 100°.

Das Emulsin wird nicht in der Wärme coagulirt. Eine Lösung des Emulsins trübt sich zwar schon bei + 35°, worauf sie bei + 45° undurchsichtig wird und bei + 85° — 90° einen weissen stickstoffheltigen, aber schwefelfreien Körper absetzt, der beim Verbrennen 48 bis 49 Procent von einer Asche zurücklässt, die aus phosphorsaurer Talkerde und Kalkerde besteht. Filtrirt man diesen Körper ab, welcher sich im Anfange bei der Erhitzung der Lösung bildet, und erhitzt man die Flüssigkeit weiter, so bekommt man einen zweiten Niederschlag, der sich

aber beim Brkalten in der Flüssigkeit wieder auflöst. Inzwischen ist das Emulsin durch diese Behandlung zersetzt worden, indem die Flüssigkeit nach dem Abfiltriren des ersten Niederschlags zwei verschiedene Körper enthält, von denen der eine nicht durch Alkohol daraus niedergeschlagen wird, während der andere sich dadurch abscheidet. Der durch Alkohol abgeschiedene Körper enthält 18 - 35 Proc. feuerbeständige Stoffe, und ist nach Abzug derselben bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

## Gefunden 43,17 43,11 42,48 C 6,85 6,73 7,02 Ħ 8,62 8,34 8,48 0 + s 41,36 + 41,82 + 42,02.

In seiner Lögung in Wasser kann er durch essigsaures Bleioxyd auf eine solche Weise zersetzt werden, dass dadurch ein Stickstoff- und Schweselhaltiger Körper niedergeschlagen wird, während ein Stickstoff-haltiger, aber Schwefel-freier Körper in der Flüssigkeit aufgelöst bleibt. Vermischt man eine Lösung von Emulsin in Wasser, welche nicht gekocht worden ist, mit essigsaurem Bleioxyd, so wird es dadarch vollkommen ausgefällt. Lässt man eine Lösung von Emulsin einige Tage lang stehen, so entwickelt sie Gas, und in der Flüssigkeit wird Milchsäure aber keine Essigsäure gebildet.

Löwenberg 1) hat Versuche über das Legumin Legumin. angestellt, so wie dieses aus Erbsen und Mandeln bereitet wird. Er sucht zu zeigen, dass die früheren Versuche mit diesem Körper mit einem unreinen Material angestellt worden seyen, und dass also die dar-

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVIII, 327.

aus nachher gezogenen Schlüsse nicht zuverlissig wären. Das Extract von Erbsen mit kaltem Wasser enthält Legumin und Albunin, und ausserdem ein Zersetzungsproduct von Legumin, wenn man warmes Wasser zum Ausziehen angewandt hat. Albumin und Legumin werden dadurch getrennt, dess man sie in Ammoniak auflöst, die Lösung durch Verdunsten von überschüssigem Ammoniak befreit, dann Chlornatrium zusetzt, zum Sieden erhitzt, das dabei sich abscheidende Coagulum absiltrirt, die durchgegungene Flüssigkeit mit Essigsäure ausfällt, und den hierdurch abgeschiedenen Niederschlag zuerst mit kaltem Wasser und darauf mit siedendem Alkohel und Aether auswäscht.

Das auf diese Weise erhaltene Legumin ist unlöslich in kaltem Wasser, und wird durch Kochen mit Wasser zersetzt, wobei sieh ein Kohlenstoff-reicherer, in Wasser löslicher, aber in Essigsäure unlöslicher und Kohlenstoff-ärmerer Körper bildet. Das reine Legumin löst sich in überschüssiger Essigsäure, wiewohl es sonst dadurch niedergeschlagen wird.

Ausser Legumin und Albumin ist in der Wasser-Infusion noch ein dritter Körper enthalten, der ebenfalls durch Essigskure gefällt wird, der sich aber nicht in einem Ueberschuss derselben wieder auflöst, sich dagegen in reinem Wasser löst und dessen Lösung in Ammoniak nach einem Zusatz von Kochsalz durch Kochen gefällt wird, nachdem das überschüssige Ammoniak vorher durch Verdunsten entfernt werden ist.

Löwenberg hat folgende 7 auf verschiedene Weise bereitete Producte analysist, nümlich A) reines Legumin. B) Legumin, welches mit Wasser gekocht und dann mit kaltem Wasser ausgewaschen worden

war. C) Den Niederschlag von diesen beiden gemeinschaftlich, welchen Resigsäure aus ihrer Lösung abgeschieden hatte. Bei den Versuchen, Legumin ans süssen Mandeln darzustellen, fand Löwenberg, dass auch diese den in Wasser löslichen aber in Essigsäure unlöslichen Körper enthalten, welchen er in Brbsen fand, und dass sich das Legumin aus Mandeln gegen siedendes Wasser und Essigsäure vollkommen eben so verhält, wie das Legumin aus Erbsen. Die Producte von der Behandlung der Mandeln hat er analysirt: D) war das reine, mit Alkohol und Aether behandelte Mandellegumin; E) das in kaltem Wasser unlösliche Product, welches sich beim Kochen von Mandellegumin bildet; F) der mit Alkohol und Aether gewaschene Niederschlag, welchen Essigsäure nach der Behandlung des Mandellegumins mit siedendem Wasser bildet; G) der mit kaltem Wasser und siedendem Alkohol und Aether gewaschene Niederschlag, welchen Essigsäure in einer Mandel-Emulsion hervorbringt, nachdem diese durch Kochen von Albumin befreit worden und zur Erleichterung des Filtrirens mit kaltem Wasser vermischt worden war. Die Resultate sind:

C. A. ·B. D. E. F. G. 2 2 2 53,89 50,26 51,12 54,70 51:06 50,3 51,6 51,72 51,96 50,2 C 7,25 6,83 7,36 7,11 7,19 6,9 7,7 7,10 7,09 Ħ 0,30 S

Als Verschiedenheit zwischen Mandel-Legumin und Erbsen-Legumin giebt Löwenberg an, dass die Lösung des ersteren in Ammoniak, gleichwie auch die Mandelemulsion selbst, in der Luft verdunstet werden kann, ohne dass es dabei in die unlösliche Modification übergeht, während dieses mit dem Erbsen-Legumin nicht geschehen kann.

Das Mandel-Legumin, wie es durch Fällung einer Mandelemulsion mit Essigsäure und Auskochen des Niederschlags mit Alkohol und Aether erhalten wird, ist ebenfalls von Bull 1) analysirt worden, und er hat es nach Abzug von 1,50 Procent darin enthaltener feuerbeständiger Bestandtheile zusammengesetzt gefunden sus:

Talgsäure.

Indem Laurent und Gerhardt 2) bemerken, dass die Formel für die Talgsäure, womit man sie bisher ausgedrückt hat, eine ungerade Anzahl von Sauerstoffatomen enthält, und dass dieser Umstand nach den Gesetzen nicht stattfinden sollte, welche sie für die Vereinigungs-Verhäknisse der Materien aufgestellt hätten, haben sie die Analysen geprüft, welche der Zusammensetzung sowohl der Talgsäure als auch der Margarinsäure zu Grunde liegen. Da sie dabei eine Uebereinstimmung in den Analysen in Betreff des Gehalts an Base in den Salzen dieser Säuren mit den Oxyden von Silber, Blei, Baryt, Natron und Aethyloxyd, so wie auch in Betreff des Gehalts an Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff in denselben erkannten, so hielten sie es für wahrscheinlich, dass beide Säuren auch einerlei Formeln hätten, und dass also die für die Talgsäure bisher angenommene For-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 156.

<sup>2)</sup> Revue scientif. XXXIV, 337.

mel nicht richtig sey, und diese Vermutbung fanden sie bestätigt, sowohl durch die Analysen der Talgsäure aus drei verschiedenen Fabriken, als auch durch die Analyse einer Talgsäure, welche destillirt worden war (diese Säure destillirt grösstentheils unverändert über und ist also in dieser Beziehung den anderen Säuren ähnlich, welche in ihrem Hydratzustande nach der allgemeinen Formel (CH)<sup>2n</sup>O) zusammengesetzt sind). Alle diese Proben wurden zu diesem Endzweck mit Alkohol umkrystallisirt, bis sie einen constannten Schmelzpunkt von + 70° zeigten. Die Resultate sind:

Destillirt Berechnet

C5+ 75,41 75,40 75,54 75,60 75,49 75,55 75,60 75,55 H5+ 12,53 12,55 12,59 12,55 12,55 12,55 12,61 12,56

O+ 12,06 12,05 11,87 11,85 11,96 11,90 11,79 11,89

und sie entsprechen also der Formel C<sup>54</sup>H<sup>55</sup>O<sup>5</sup>, welche ausserdem durch die Analyse des talgsauren Silberoxyds bestätigt wurde, worin sie den Gehalt an Silber zu 28,75 28,52 28,66 und 28,61 (die beiden letzten Resultate von einer destillirten Talgsäure) fanden, während der berechnete Silbergehalt = 28,64 seyn wurde. In Folge dieser Resultate nehmen Laurent und Gerhardt an, dass Talgsäure und Margarinsäure eine gleiche Zusammensetzung haben, und dass sie also isomerische Modificationen von einander sind.

Arzbächer<sup>1</sup>) hat das aus Ochsentalg und aus Hammeltalg bereitete Stearin analysirt. Dieses Stearin aus beiden Talgarten wurde durch wiederholte Umkrystallisirungen mit Aether gereinigt, bis es einen constanten Schmelzpunkt bekommen hatte, nümlich

Stearin.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 239.

4 Bestimmungen folgende Resultate:

Ochsentalg	Gefundenes Mittel	Berechnet	Hammeltalg	Gefundence Mittel	Berechnet
C142	78,74	78,74	C142	76,50	76,21
<u>H</u> 154	12,27	12,39	H <sub>158</sub>	12,28	12,34
012	8,99	8,87	$\mathbf{O}_{\mathbf{J}\mathbf{e}}$	11,22	11,45

Hieraus zieht Arzbächer den Schluss, dass das Stearin des Ochsentalges = C142H154O12 sey, und dass es also von 1 At. Glycerin + 2 At. Talgsäure - 8 Atomen Wasser ausgemacht werde, während das Stearin aus Hammeltalg = (C142H158O16 ware, und also von 1 Atom Glycerin + 2 Atomen Talgsäure — 4 Atomen Wasser ausgemacht würde. wäre wünschenswerth gewesen, zu ersahren, welche Formeln Arzbächer für die eintretenden Bestandtheile seiner Ansicht zu Grunde gelegt hat. Ich für mein Theil muss gestehen, dass diese Erklärung der erhaltenen Resultate nicht befriedigend zu sein scheint, und dieses um so viel mehr, als auf die Verschiedenheit zwischen Lipyloxyd und Glycerin nicht die zehörige Rücksicht genommen worden ist. Nimmt man für die wasserfreie Talgsäure die Formel C<sup>68</sup>H<sup>66</sup>O<sup>5</sup> und für das Lipyloxyd die Formel C<sup>5</sup>H<sup>2</sup>O an, so möchte ich glauben, dass Arzbächer's Analysen des Stearins aus Ochsentalg ausweisen, dass es neutrales talgsaures Lipyloxyd =  $C^5H^2O + C^{68}H^{66}O^5$  sey, dass es also 2 Aequivalente Wasserstoff mehr enthalte, als Arzbächer's Formel verlangt, während das Stearin aus Hammeltalg 2 Atome Wasser enthält  $\Rightarrow C^{5}H^{2}O + C^{68}H^{66}O^{5} + 2H.$ 

Heintz 1) giebt an, dass das Stearin aus Ham-

<sup>2)</sup> Journ. für prack Chem. XLVIII, 382.

meltalg, wenn man es in eine Capillarröhre einschlieset und im Wasserbade bis zu + 510 - :520 erhitzt, durchsichtig, aber in höherer Temperatur opalisirend und bei + 580 wieder undurchsichtig wird. Bei + 62° bis 62°,25 schmilzt es. Taucht man dagegen ein nach dem Schmelzen erstarrtes Krystallblad von Hammelstearin in Wasser von + 52°, so behält es vollkommen seine Form, ungeachtet es vollkommen durchsichtig ist.

Rüböls.

Schneider 1) hat die Producte untersucht, welche Destillation des bei der Destillation von Ruböl gebildet werden. Behandelt man die dabei erhaltenen flüchtigeren Destillations - Producte längere Zeit mit Silberoxyd, um Acrolein daraus zu entfernen, und destillirt man es dann mit Wasser, so erhält man ein Destillat, welches nach dem Rectificiren und Trocknen über Chlorcalcium farblos ist und einen dem Acrolein ähnlichen Geruch besitzt. In der Lust fürbt es sich gelb und nach längerer Aufbewahrung reagirt es auf Reactionspapiere nur dann sauer, wenn es eine Zeitlang der Lust ausgesetzt gewesen war. Es kocht bei + 720, aber der Siedepunkt erhöht sich dann allmälig auf + 175°. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

## Gefunden

C 86,19 86,39 86,17 H 12,15 11,96 11,97 1,66 1,65 1,86,

was ziemlich der Formel C6H5 entspricht. Es abserbirt Ammoniakgas und hringt beim Erhitzen mit Natronkalk ein Gemenge von Buttersäure und Valeriansäure hervor. Behandelt man diesen Kohlenwas-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX. 107.

sersteff mit Salpeterskure, so wirken sie hestig auf einander ein, wobei ausser selpetriger Säure ein Geruch nach Zimmet, Cyanwasserstoff und Bittermandelöl bemerkt wird. An den Wänden des Gefässes setzt sich dabei ein harzähnlicher Körper ab, und lässt man die Einwirkung der Salpetersäure fortdauern bis die Oxydation aufgehört hat, so bekommt n eine Flüssigkeit, welche sich beim ruhigen Stehen in 2 Schichten theilt, eine dunkel gefärbte und specifisch leichtere, und eine hellere specifisch schwerere. — Durch Behandlung dieser oxydirten Flüssigkeit mit Wasser scheidet sich ein braunrother, ölartiger und sauer reagirender Körper ab, welcher nach Bittermandelöl riecht, und welchen Schneider eine Nitroverbindung nennt. Durch ein Studium der Barytsalze konnten Oenanthsäure, Capronsäure und Valeriansaure in der Wasserlösung, und Essigsaure, Valeriansäure und Metacetonsäure durch Prüfung ihrer Silberoxydsalze entdeckt werden.

Die vorhin angeführte Nitreverbindung löst sich wenig in Wasser. Beim Erhitzen entwickelt sie rothe Dämpfe und schwärzt sich unter Abscheidung von Kohle, worauf mit Kali fette Säuren ausgezogen Erhitzt man sie rasch mit Wasser, werden können. so erhält man fette Säuren im Destillate. Mit Basen bildet sie keine charakteristische Verbindungen. Schmilzt man sie mit Kali zusammen, so fürbt sie sich unter Entwickelung von Ammoniak braun, und darauf sind Oenanthylsäure, Capronsäure und Valeriansäure mit dem Kali verbunden. Am vollständigsten wird diese Nitroverbindung durch Behandlung mit trocknom Ammoniakgas zersetzt; dabei bildet sich eine hellrothe Flüssigkeit und ein schweres Oel, und wird die Flüssigkeit dann mit Wasser vermischt, so kann man

darin Caprylsäure und Oenanthylsäure nachweisen, während der ölartige Körper unaufgelöst bleibt. Dieser ölartige Körper riecht ähnlich wie Bittermandelöl, aber seine Lösung in Alkohol bildet mit Kali kein benzoesaures Salz.

Behandelt man die durch die Destillation des Rüböls erhaltenen Kohlenwasserstoffe mit saurem chromsaurem Kali und Schwefelsäure, so wirken sie wenig
und nur in erhöhter Temperatur auf einander ein,
aber Schneider hat: doch gefunden, dass Metacetonsäure und Essigsäure dabei gebildet werden. Als
Endresultat führt Schneider an, dass die Kohlenwasserstoffe, welche bei der trocknen Destillation von
Fettarten erhalten werden, durch Einwirkung oxydirender Mittel, als Alkalien, Salpetersäure, Chromsäure
u. s. w. wiederum zu fetten Säuren oxydirt werden
können.

Brodie 1) hat seine Untersuchungen über das Bienenwachs. Wachs fortgesetzt. Nachdem Bienenwachs so oft wiederholt mit Alkohol behandelt worden ist, dass dieser nach einer neuen Behandlung damit nicht mehr durch essigsaures Bleioxyd gefällt wird, bleibt der Körper zurück, welcher Myricin genannt worden ist. Dieses Myricin ist grünlich, unkrystallinisch, schmilzt bei + 64°, wird wenig von verdünnter Kalilauge angegriffen, aber durch eine concentrirte Lauge verseift, besonders wenn das Kali in starkem Spiritus aufgelöst angewandt wird. Durch Schmelzen mit Kalihydrat wird es ebenfalls verseift. Löst man das gebildete Verseifungs-Product in Alkohol auf, destillirt den letzteren wieder ab, und löst den Rück-

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXV, 244. — Journ. für pract. Chem. XLVIII, 385.

stand in einer grossen Menge Wasser auf, so erhält man eine Flüssigkeit, worin Säure einen Niederschlag bildet, der sich in siedendem Wasser auflöst und eine Lösung giebt, woraus sich beim Erkalten der Körper absetzt, welcher auf Kosten des basischen Bestandtheils im Myricin gebildet worden ist. Diesen Alkohol-artigen Körper hat Brodie Melissin genannt. Derselbe kann zwar durch wiederholte Umkrystallisirungen mit Alkohol gereinigt werden, indem darin das Kalisalz der fetten Säure ungelöst zurückbleibt, aber Brodie empfiehlt doch als am zweckmässigsten die Reinigung mit Steinkohlennaphta vorzunehmen, indem diese das beste Lösungsmittel dafür ist. Melissin schmilzt bei + 850, und es ist nach einem Mittel von 5 damit angestellten Analysen zusammengesetzt aus:

Gefundenes Mittel Berechnet
C<sup>60</sup> 82,35 82,19
H<sup>62</sup> 14,11 14,15
O<sup>2</sup> 3,54 3,67

welches Resultat mit der Annahme, dass 2 Atome Sauerstoff darin enthalten sind, der Formel C<sup>60</sup>H<sup>62</sup>O<sup>2</sup> entspricht. Erhitzt man das Melissin mit Kalk und Melissinsäure. Kali, so bildet sich eine Säure, welche Melissinsäure genannt worden ist. Diese Säure schmilzt bei + 88°-89° und wurde zusammengesetzt gefunden aus

	Gefundenes Mittel	Berechnet
Cea	79,66	<b>79,64</b>
<b>H</b> 60	13,33	13,27
.04	7,01	7,09,

welches Resultat mit der Formel H + C<sup>69</sup>H<sup>59</sup>O<sup>5</sup> übereinstimmt, die Brodie auch durch die Analyse des melissinsauren Silberoxyds bestätigte, welche gab:

Melissia.

•	Gefundenes Mittel	Berechnet
$C_{eo}$	64,06	64,38
<b>H</b> 59	10,77	10,55
0+	5,69	5,77
Ag	19,48	19,30.

Das Melissin verwandelt sich durch Behandlung mit Chlor in eine harzähnliche Masse, welche nach den damit ausgeführten Analysen zusammengesetzt ist aus C<sup>60</sup>H<sup>45</sup>½Cl<sup>14</sup>½O<sup>2</sup>. Brodie vergleicht das auf diese Weise gebildete Product mit Chloral und nennt es Chlormelal, aber in Betreff der ungeraden Anzahl Chlormelal. von Wasserstoff- und Chlor-Aequivalenten will es scheinen, als wären die Analysen mit einem gemengten Product angestellt worden. - Bei der Destillation geht das Melissin einem Theil nach unverändert über, aber zum Theil verwandelt es sich unter Verlust von Wasserstoff in einen festen Kohlenwasser-Mit Schwefelsäure vereinigt sich das Melissin unter denselben Verhältnissen, wie Cerotin.

Verseist man das Myricin mit Kali und zersetzt Palmitinsaure. man das gebildete Product mit einer Säure, so kann men durch Behandlung der abgeschiedenen Masse mit Alkohol das Melissin dem grössten Theil nach auskrystallisirt erhalten, während in der Alkohollösung die abgeschiedenen fetten Säuren aufgelöst bleiben, so dass sie daraus dann durch weiteres Verdunsten krystallisirt erhalten werden können. Behandelt man diese Säuren mit Kali, und bildet man damit durch doppelte Zersetzung ein Barytsalz, so giebt dieses nach dem Behandeln mit Aether und Zersetzen mit Chlorwasserstoffsäure eine fette Säure, welche durch Umkrystallisirungen mit Alkohol und darauf mit Aether rein ist. Diese so erhaltene Säure schmilzt bei + 620, und die Analyse sowohl der freien Säure als

auch des Silbersalzes derselben gub Resultate, welche mit der Formel C<sup>52</sup>H<sup>51</sup>O<sup>5</sup> + H übereinstimmen, und Brodie glaubt daher, dass sie *Palmitinsäure* sey. Diese Säure soll den Hauptbestandtheil im Wachs ausmachen.

Melen.

Der feste Kohlenwasserstoff, welcher bei der Destillation des Wachses erhalten wird, ist bisher für Paraffin gehalten worden, aber da derselbe einen anderen Schmelzpunkt besitzt, wie Paraffin, so glaubte Brodie ihn genauer untersuchen zu müssen. Cerin giebt nur eine Spur davon, aber dagegen erhält man ihn in reichlicher Menge, ausser Palmitinsäure, bei der Destillation von Myricin. Von der Palmitinsäure wird er auf dieselbe Weise gereinigt, wie Ceroten von der Cerotinsäure (Jahresb. XXIX, 372). Nachdem er dann mit Aether umkrystallisirt und über Kalium rectificirt worden ist, schmilzt er bei + 62°. Seine Zusammensetzung wurde bei der Analyse mit der für so viele Wasserstoffe allgemeinen Formel CnHn übereinstimmend gefunden, und Brodie nennt ihn Melen.

Ungeachtet die bis jetzt von mehreren Chemikern angestellten Analysen, die auch von Brodie bestätigt worden sind, für das Myricin eine solche procentische Zusammensetzung gegeben haben, dass sie durch die Formel C<sup>60</sup>H<sup>61</sup>O + C<sup>52</sup>H<sup>51</sup>O<sup>5</sup> ausgedrückt werden kann, d. h. dass es als eine palmitinsaure Aetherart betrachtet werden kann, worin der Aether eine auf die Weise mit dem Melissin verwandte Zusammensetzung haben würde, dass die Elemente von 1 Atom Wasser aus dem Melissin ausgetreten sind, so ist Brodie doch der Meinung, dass diese Ansicht noch nicht völlig durch die Verhültnisse gerechtfertigt werden könne. Untersucht man nämlich die Aetherlösung, woraus das bei + 85° schmelzende Metherlösung, woraus das bei + 85° schmelzende Metherlösung, woraus das bei + 85° schmelzende Metherlösung.

lissin (nach vorheriger Verseifung des Myricins) sich abgesetzt hat, so findet man darin noch einen anderen Körper zurückgeblieben, dessen Schmelzpunkt zuweilen + 78°,5 und zuweilen + 72° ist, der aber doch immer dieselbe procentische Zusammensetzung wie Melissin hat. Als er ferner das so erhaltene, dem Melissin ähnliche Product im Schmelzen mit Kali und Kalk behandelte, so bekam er eine Säure, welche nicht Melissinsäure war, indem ihr Schmelzpunkt + 77°,5 war, und sie bei der Analyse sich zusammengesetzt zeigte aus:

	Gefundenes Mittel	<b>Berechnet</b>
C49	78,16	. 78,4
<b>期</b> 49 .	13,03	13,0
0+	8,81	8,6,

was mit der Formel C<sup>49</sup>H<sup>48</sup>O<sup>5</sup> + H übereinstimmt, und diese Formel zeigte sich auch durch die Analyse des Silbersalzes der Säure bestätigt, welches folgende Resultate gab:

	Gefundenes Mittel	Berechnet
C <sup>49</sup>	. <b>60,68</b>	60,9
H48.	10,03	9,9
0+	7,05	6,8
Ag	.92,24	22,4,

die der Formel ÅgC<sup>49</sup>H<sup>48</sup>O<sup>5</sup> entsprechen.

Thomson und Wood 1) haben die sogenannte Shea-Butter. Shea-Butter untersucht, welche von einem im west-lichen Afrika vorkommenden Baume herstammen soll, dessen Samenkerne nach dem Trocknen durch Auskochen mit Wasser diese Shea-Butter liefern. Sie soll viele Aehnlichkeit mit der Galam-Butter haben,

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXIV, 350. — Journ. für pract. Chem. XLVII, 237.

welche von einer Bassin-Art gewonnen wird. Die Shea-Butter ist weiss mit einem schwachen Stich ins Grüne. Bei + 35° hat sie Butter-Consistens und schmilzt bei + 43° zu einem klaren Oel. Aus ihren Lösungen in Alkohol, und Aether schiesst sie in Nadeln an. Die Sheabutter verseist sich mit Kali und die entstandene Seise kann durch Kechsulz abgeschieden werden. Zersetzt man dann diese Seise mit Weinsäure, so bekommt man eine sette Säure, welche nach mehrsachen Umkrystallisirungen mit Alkohol in perlmutterglänzenden Schuppen erhalten wird, und welche bei + 61° schmilzt. Mit Natron bildet sie ein krystallisirendes Salz. Das Silbersalz dieser Säure wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Silbersals	Freie Sture
Kohlenstoff	54,71	77,73
Wasserstoff	8,98	12,77
Saverstoff	6,60	9,40
Silberoxyd	29,71	·

Hiernach erklären sie die Säure für Margarinsäure und für identisch mit der Säure, welche aus Menschenfett und aus Butter erhalten wird.

Bei der Untersuchung des chinesischen Talges, welcher aus dem Samen von Stillingia sebifera gewonnen wird, sind dieselben Chemiker au einem gans anderen Resultat gekommen wie Berch 1). Sie geben nämlich an, dass dieser Talg bei + 263° schmelze, und dass er bei der Verseifung eine Säure liefere, welche dem grössten Theile nach von Margarineäure ausgemacht werde, mit einer geringen Kinmengung von Talgsäure, welches Gemisch von beiden Säuren nicht eher als bei 67°,75 völlig schmelze.

<sup>1)</sup> Jahresbericht XIX, 374.

Darby 1) hat das Oel untersucht, welches im wei-Fette Oele des ssen und im schwarzen Senf enthalten ist. Das Oel des weissen Senfs wurde durch Pressen der zerstossemen und gelinde erwärmten Samen von Sinapis alba erhalten. Dieses Oel ist dünnflüssig, bernsteingelb, geruchlos und von mildem Geschmack. Es erstarrt nicht in der Winterkälte, sondern es wird darin nur etwas dick. Beim Erhitzen verbreitet es den Geruch nach Acrolein. Beim Verseifen mit kaustischem Natron löst sich die gebildete Seife vollkommen in Wasser auf, und von Glycerin kann sie dadarch gereinigt werden, dass man sie mehrere Male in Wasser löst, und durch Kochsalz daraus wieder abscheidet. Werden darauf die fetten Säuren daraus mit Salzsäure abgeschieden, ausgewaschen und mit Bleioxyd digerirt, so erhält man eine Pflastermasse, die man mit Aether digerirt, bis dieser nichts mehr auszieht, und denn mit Salzsaure und Alkohol zersetzt. Das Chlorblei wird absikrirt und der Alkohol verdunstet, wobei eine fette Säure zurückbleibt, die man mit Wasser abwäscht und dann mehrere Male mit Alkohol umkrystallisirt, bis sie einen constanten Schmelzpunkt bekommen hat, der + 34° ist. Diese Säure hat Darby Erukasäure genannt, und er hat sie bei der Erukasäure. Analyse fast eben so zusammengesetzt gefunden, wie die Behensäure, nämlich:

Gefunden Berechnet
C+4 77,8 77,5 77,3 78,1
H+2 12,5 12,9 12,4 12,4
O+ 9,8 9,7 10,3 9,5.

Inzwischen weisen sowohl die ungleichen Schmelzpunkte dieser Säuren (die Behensäure schmilzt bei +

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 1. Svanbergs Jahres-Bericht. III.

74°), als auch die Analysen der Verbindungen von der Erukasäure mit Silberoxyd, Bleioxyd und mit Barryt, welche gaben:

	Silb	erox	ydsalz	Bleioz	rydsalz	Bary	tselz
	Gefu	nden	Berech-	Gefun-	Berech-	Gefun-	Be-
			net	den	net	den	rechaet
C++	<u> </u>	-	59,7	59,7	59,9	64,36	65,0
H+1			9,3	9,3	9,3	10,40	10,1
<b>O</b> <sup>5</sup>		-					
r	26,0	25,7	26,0	25,28	25,26	18,9	18,8
eine andere Zusammensetzungsformel aus, nämlich =							
C++E	<u>[+105</u>	+	Ħ, wori	n das İ	durch	eine	andere
Base ausgewechselt werden kann.							

Der Theil der vorhin angeführten Pflastermasse, welcher sich in Aether auflöst, wurde nach dem Verdunsten des Aethers mit Salzsäure und Alkohol zersetzt, und aus der ölähnlichen Säure nach Gottlieb's Vorschrift ein Barytsalz bereitet. Nach 6—7 Umkrystallisirungen mit Alkohol wurde dieses Barytsalz censtant und in 100 Theilen zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden					Berechnet	
C58	60,57	61,20		•	-	61,2
H36	9,81	9,76	-	-		9,6
04						8,8
Вa	19,9	20,00	20,0	20,4	20,2	20,4

was der Formel BaC<sup>58</sup>H<sup>56</sup>O<sup>4</sup> entspricht, wodurch es sich deutlich von dem Barytsalz der Oelsäure unterscheidet, dessen Formel = BaC<sup>56</sup>H<sup>55</sup>O<sup>5</sup> ist, und welches 61,79 Procent Kohlenstoff, 9,4 Procent Wasserstoff und 21,9 Procent Baryt voraussetzt.

Das aus dem Samen des schwarzen Sens, Sinapis nigra, ausgepresste Oel ist von Darby auf dieselbe Weise untersucht worden. Ausser der so eben angeführten, der Oelsäure ähnlichen Säure, welche dieselbe ist wie die im weissen Senf, fand er darin ebenfalls die Krukasäure und Talgsäure. In den Barytsalzen aller dieser Säuren bestimmte er den Gehalt an Baryt quantitativ, und den talgsauren Baryt hat er vollständig analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet	
Ce8	60,68	60,95	61,08
<b>H</b> 66	10,10	10,50	9,90
05	-		
Вa	22,99	******	22,96,

welches Resultat der Formel BaC<sup>68</sup>H<sup>66</sup>O<sup>5</sup> entspricht. Der Schmelzpunkt dieser Säure wurde = 70° gefunden.

Zeller 1) hat in einer Reihe von kleineren Abhandlungen seine Beobachtungen über gewisse Verhältnisse mitgetheilt, welche eine grosse Anzahl von flüchtigen Oelen characterisiren. Er hat sie in Betreff ihrer Farbe studirt, ihren Geruch, Geschmack, ihre Consistenz, ihr Verhalten gegen die atmosphärische Lust in der Wärme und Kälte, und ihr specifisches Gewicht angegeben (wobei er die Oele so zusammengestellt hat, wie sie von verschiedenen Pflanzenfamilien herstammen, und die Resultate hervorhebt, welche aus einer Vergleichung des niedrigsten und höchsten specifischen Gewichts von ein und demselben Oel sich ergeben; wobei er ferner die Beziehungen darlegt, welche unter den Oelen stattfinden, je nachdem sie aus Samen, Blumen, Blättern, Rinden

Flücktige Ocle.

<sup>1)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. XVIII, 1, 73, 153, 217, 281, 353, XIX,1, 65.

und Wurzeln der Pflanzen herstammen, und webei er sich endlich über den Werth ausspricht, welcher dem specifischen Gewicht als Diagnose zur Unterscheidung der Oele zuerkannt werden kann). In diesen Abhandlungen giebt er ferner an, wie sich die Oele gegen Lackmuspapier, Jod, Salpetersäure, Schwefelsäure, ein Gemisch von Schwefelsäure und sauren chromsaurem Kali, eine Lösung von Kali in Alkohol, flüssiges kaustisches Ammoniak, und Sandelroth verhalten, und wie sich ihre Löslichkeit in Alkohol verhält. Endlich hat er die verschiedenen physikalischen und chemischen Charactere der aus verschiedenes Pflanzenfamilien herstammenden Oele zusammengestellt, ihre Verfälschungen studirt, die characteristischen Reactionen für die echten flüchtigen Oele verfolgt u. s. w.

Oxydation des. Schneider 1) hat die flüchtigen Producte unter-Terpentbinöls. sucht, welche durch Einwirkung der Selpetersäure auf Terpenthinöl gebildet werden. Die Operation muss in einem geräumigen Gefässe ausgeführt werden, und sie giebt einerlei Resultat, ob die Saure concentrirt oder verdünnt und ob sie warm oder kak darauf wirkt, in dem letzteren Falle ist nur eine längere Zeit dazu erforderlich. Zu einer vollständigen Oxydation sind 5 - 6 Theile concentrirter Salpetersăure auf 1 Theil Terpenthinöl erforderlich, — Die flüchtigen Producte wurden mit kohlensaurem Kali gesättigt, der Salpeter auskrystallisirt, und die Mutterlauge davon mit concentrirter Schwefelsäure zersetzt und destillirt. Das so erhaltene zweite Destillat wurde mit kohlensaurem Natron gesättigt und mit salzetersaurem Silberoxyd vermischt, wodurch ein Nieder-

<sup>1)</sup> Wiener Acad. Berichte 1849. Nr. 337.

schlag gebildet wurde, aus dem sich allmälig, besonders in der Wärme, metallisches Silber abschied. Durch Behandeln des Silbersalzes mit grösseren und kleineren Mengen Wasser und Verdunsten der Lösungen zur Krystallisation, bekam Schneider Salze, welche in Folge des darin gefundenen Gebaks an Silberoxyd darlegten, dass Buttersäure, Metacetonsäure und Besigsaure bei der oxydirenden Einwirkung gebildet worden waren, und dass also bei dieser solche Säuren entstehen, welche in ihrem Hydratzustande nach der Formel (C2H2)DO5 zusammengesetzt sind. Bei der Krystallisation erhielt Schneider ausserdem das bereits bekannte Doppelsalz von metacetonsaurem und essigsaurem Silberoxyd und auch ven metacetonsaurem und buttersaurem Silberoxyd. Schneider bemerkt, dass das essigseure Silberexyd, welches bei dieser Krystallisation anschoss, niemals in Nadeln krystallisirt sey, sondern in einer Form, welche der des metacetonsaurem Silberoxyds ähnlich ist.

Terpenthmölhydrats oder des segenannten Terpins beschäftigt. Die beste Bereitungsmethode des Terpins besteht nach ihm darin, dass man 4 Liter Terpenthinöl, 3 Liter Sprocentigen Alkohol und 1 Liter Salpetersäure vermischt. Nach 4 — 6 Wochen haben sich dann schon 250 Grammen Terpin-Krystalle gebildet und abgesetzt, und diese vermehren sich darauf noch immer weiter. Citronenöl und Bergamottöl geben dasselbe Resultat, aber nicht das Oel aus Capaivabalsam. Essigsäure bringt unter denselben Umständen keine Terpin-Krystalle hervor, setzt man aber einige Tropfen Salpetersäure hinzu, so bil-

Terpin.

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 80.

den sie sich. De ville vermuthet, dass die Krystalle, welche sich aus dem Terpenthinöl bei der Aufbewahrung in einem seuchtem Gesässe mit der Zeit bilden, so wie auch die Krystalle, welche sich durch den Einsluss von Essigsäure und Salpetersäure daraus bilden, von denen verschieden seyen, welche durch den blossen Einsluss von Salpetersäure und Alkohol aus Terpenthinöl gebildet werden, weil sie eine andere Krystallsorn haben, nachdem sie aus Alkohol krystallisirt worden sind.

Der Terpin schmilzt bei + 103 bis + 105°, aber er erstarrt nicht völlig wieder beim Erkalten, sondern er bleibt weich. 100 Theile von 85 procentigem Alkohol lösen 14,49 Theile Terpin bei + 10° auf. Bei der Analyse fund Deville die von Wiggers und List früher angegebene Zusammensetzungsformel = C<sup>20</sup>H<sup>23</sup>O<sup>6</sup> dafür bestätigt. Eben so fand er auch, wie diese, den geschmolzenen Terpin, welchen er Terpenthinbihydrat nennt, nach der Formel C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>4</sup> zusammengesetzt. Der Dampf des geschmolzenen Terpins hat nach seinen Versuchen 6,257 specifisches Gewicht, während eine Berechnung nach der Formel die Zahl 6,01 giebt. Er kocht bei + 250° und verfüchtigt sich ohne Rückstand.

Behandelt man den geschmolzenen Terpin mit

wasserfreier Phosphorsäure, so erhält man ein farb-

loses Oel, welches durch Rectification in zwei Oele von ungleicher Flüchtigkeit getheilt werden kann, Terpen, Colo-nämlich in Terpen = C20H16, welches in niedrigerer phen. Temperatur kocht und dünnflüssig ist, und in Colophen = C40H53, welches dickflüssiger ist und in höherer Temperatur siedet, und welches einen Dichroismus besitzt, in Folge dessen es zuweilen blau und zuweilen farblos erscheint. Die Phosphorsäure ver-

halt sich gegen Terpentbinöl und Citronenöl eben so, wie gegen Terpin, und sie bildet demit ebenfalls Terpen und Colophen.

Behandelt man irgend ein der Hydrate von Terpenthinöl, d. h. wasserhaltigen oder wasserfreien Terpin, mit Chlorwasserstoffsäuregas, so scheidet sich Wasser ab, und man erhält eine campherähnliche Masse, welche von dem festen Terpenthincampher verschieden ist, aber dagegen ist sie dem ähnlich, welche aus Citronenöl mit Chlorwasserstoffsäure erhalten wird. Sie wurde nämlich zusammengesetzt gefunden aus:

	G	efunde	D	Berechnet
C10	57,2	57,7		57,2
$\mathbf{H}_{0}$	8,7	8,8	·	8,6
€l	34,1	33,7	34,4	34,2,

was mit der Formel C¹ºHºCl übereinstimmt. Sie schmilt hei + 44° und giebt dann beim stärkeren Brhitsen Chlorwasserstoff ab. Behandelt man diesen Körper in niedriger Temperatur mit Kalium, so erhält man ein farbloses Oel, welches wie Citronenöl riecht; geschieht aber diese Behandlung in höherer Temperatur, so riecht das gebildete Product nach Citren oder dem Körper, welcher durch Behandlung des Citronenöls mit Kalk erhalten wird. Bei der Analyse des so gebildeten Products wurden folgende Resultate erhalten:

	Gefunden	Berechnet
C <sub>10</sub>	88,04	88,24
H8	11,82	11,76
Verlust	0,14	

was mit der Formel C10H8 übereinstimmt.

Das Terpenthinöl verwandelt sich nicht völlig in Terpin, selbst wenn man es mehrere Jahre lang mit einem Gemisch von Salpetersäure und Alkahol behandelt. Erhitzt man das über dem Gemisch von Alkohol und Salpetersäure dickflüssig gewordene und gefärbte Oel bis zu + 220°, so geht zuerst Wasser weg, derauf Terpenthinöl und zuletzt ein eigenthümliches Liquidum, welches in Folge der damit ausgeführten Analyse ein unreines Terpenthinölhydrat zu seyn scheint.

()el im Elemi. Deville hat bei dieser Gelegenheit auch die Zahlenwerthe zu den Angaben vorgelegt, welche er früher 1) über die allgemeinen Resultate bei dem Och des Elemiharzes mitgetheilt hatte.

Gomerol und Gomerherz.

Deville giebt endlich Nachrichten über ein Harz, welches Gomarhars genannt wird, und welches von der auf den antillischen Inseln vorkommenden Bursera gummifera gewonnen wird. Dieses Harz ist fest und trocken; und nur im Innern noch etwas weich. Es ist weiss, krystallinisch, riecht wie ein Gemisch von Terpenthin und Elemi, aber es ist weniger schmelzbar und zerfälk beim Erhitzen mit Wasser in Körner. Bei der Destillation mit Wasser giebt es 4,7 Procent von einem gelbgefärbten Oel, welches rein erhalten wird, wehn man es längere Zeit mit Kalibydrat und Kalium in Berührung lässt und dann rectificirt. Es ist farblos, und wurde bei der Analyse nach der Formel C20H16 zusammengesetzt gefunden. Das specifische Gewicht des Gases davon fand er == 4,7, während eine Berechnung die Zahl 4,76 dafür giebt. Durch Behandlung dieses Oels mit Chlorwasserstoffsäuregas bekam Deville ein Product, welches aus einem flüssigen und einem festen campherähnlichen Körper gemengt war. Der letztere konnte nach dem

<sup>1)</sup> Compt. rend. XII, 184. Jahreab. XX, 296.

Auspressen zwischen Löschpapier in weissen glänzenden Nadeln krystallisirt erhalten werden, deren Zusammensetzung mit dem Körper übereinstimmte, welcher aus Citronenöl erhalten wird, nämlich == C<sup>10</sup>H<sup>9</sup>Cl.

Rautenöl.

Wagner 1) hat bemerkt, dass wenn man Leberthran mit concentrirter Schwefelsäure behandelt, das gebildete Product mit kohlensaurem Kali süttigt und erhitzt, sich ein dem Rautenöl ähnlicher Geruch entwickelt. Von dem auf diese Weise gebildeten Oele konnte er sich zwar keine für eine Analyse hinreichende Menge verschaffen, aber er giebt doch an, dass das Oel eine gelbe Farbe hut, leichter als Wasser ist, und bei + 3000 siedet, und er glaubt, dass dasselbe im Leberthran fortig gebildet enthalten sey und nicht erst durch eine zersetzende Einwirkung von Schwefelsäure daraus hervorgebracht worden wäre. Diese Ansicht stützt er auf den Umstand, dass er unter den flüchtigen fetten Säuren auch Buttersaure und Caprinsaure gefunden habe, welche bei der Behandlung des Leberthrans erhalten werden, und dass das Rautenöl als der Aldehyd der Caprinsaure betrachtet werden könne, woraus man sich erklären kann, dass es nicht ein secundäres Product der Metamorphose des Leberthrans zu seyn braucht.

Winckler<sup>2</sup>) hat einige von ihm angestellte Ver-Flüchtiges Oel suche mitgetheilt, um aus frischer Meerrettigwurzel in der Meerrettigwurzel ein scharfes flüchtiges Oel darzustellen. Ausserdem hat er folgende Kriterien für das Vorhandenseyn von Myronsäure in der Meerrettigwurzel angegeben: Die Masse, welche nach der Behandlung der Wurzel mit absolutem Alkohol zurückbleibt, enthält Zucker und

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie XLVI, 155.

<sup>2)</sup> Jahrb. für pract. Pharm. XVIII, 96.

Myronsaure, und der Zucker kann nicht anders als durch Gährung davon getrennt werden. Behandlung dieser Masse mit Wasser vermischt man daher die Lösung mit gut ausgewaschener Hefe, worauf die Gährung dann bald eintritt und fortdauert, bis aller Zucker zerstört worden ist. Beim Verdunsten der dann filtrirten Flüssigkeit bleibt eine braungelbe, syrupartige Masse zurück, welche bitter schmeckt, sauer reagirt, und mit Myrosin in kurzer Zeit eine Menge von scharfem Oel entwickelt, und welche beim Verbrennen kohlensaures Kali zurücklässt. Wird sie mit Salpetersäure oxydirt, so kann man darauf mit Chlorbarium vielen schwefelsauren Baryt ausfällen. Aus diesen Versuchen zieht Winckler den Schluss, dass in diesem Wasserextract myronsaures Kali enthalten sey.

Furfurol.

Furfurol angestellte Versuche mit, welche zwar in der Hauptsache nur Bestätigungen der hisher über diesen Körper gemachten Angaben sind, aber er empfiehlt als eine Zugabe zu dem Bekannten, dass man bei der Darstellung des aus dem Thierfurfurol entstehenden Körpers = C18H8O+ (Jahresbericht XXIX, 390) ihn nicht mit Alkohol krystallisiren, sondern nach der ursprünglichen Krystallisation nur mit Wasser abspülen und in der Luft trocknen solle, weil er bei der Umhrystallisirung niemals wieder so schön erhalten werde, wie das erste Mal. Ausserdem vermuthet er, dass dieser letztere Körper durch Behandlung mit Ammoniak ein Amid von eigenthümlichen Eigenschaften bilden könne.

Imperatoriaöl

Hirzel<sup>2</sup>) hat einige Versuche mit dem Impera-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 167.

<sup>2)</sup> Das. S. 292.

toriaöl angestellt, welches er durch Destillation der Wurzel von Imperatoria Ostruthium mit Wasser dazu darstellte. Es schied sich dabei auf der Oberfläche des überdestillirenden Wassers ab, wiewohl auch dieses Wasser etwas davon auflöste, weshalb er dieses mit Aether schüttelte, welcher das Oel auszog und dann bei der Abdestillation zurückliess, welches aber sehr dunkelbraun gefärbt war. Das Oel wurde durch Rectification gereinigt, wobei es eine dicke theerartige Masse zurückliess, während ein farbenloses, wasserklares, dünnflüssiges und aromatisch riechendes Oel überging, welches einen brennenden Geschmack besass, und bei + 1700 anfing zu kochen, wiewohl der Siedepunkt darauf immer höher stieg. hat das gereinigte Oel und die davon zwischen + 170 und 1800 und zwischen + 200 und + 2200 überdestillirenden Portionen analysirt, und er hat dabei folgende Resultate erhalten:

G	ereinigtes Oėl.	170—1800	200—220°
Kohlenstoff	85,57 84,80	85,06	81,43 81,74
Wasserstoff	11,45 11,38	11,50	11,32 11,27
Sauerstoff	2,98 3,82	3,45	7,25 6,991,
	-	=	t ist, dass das
ursprüngliche	e Oel im ger	einigten Zus	tande mit der
Formel C40H	1 <sup>55</sup> O, und da	s zwischen	+ 2000 and
2200 davon	überdestillire	nde Oel mi	it der Formel
C50H26O2 au	sgedrückt wer	de, welche	dann auf Pro-
cente berech	net geben:	-	•

J	C40H55O	C20H3eO3
Kohlenstoff	85,41	81,08
Wasserstoff	11,74	11,71
Sauerstoff	2,85	7,21

Wird das Imperatoriaöl mit wasserfreier Phosphorsäure destillirt, so geht eine farblose, wasserklare, rosmerinähnlich riechende und aromatisch schmeckende Flüssigkeit über, welche bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefunden	Berechnet
$C_{10}$	87,76	88,23
<b>H</b> 8	11,76	11,77,

wonach er sie mit der Formel C<sup>10</sup>H<sup>8</sup> repräsentirt. Und wird dieser Kohlenwasserstoff mit Chlorwasserstoffsäuregas behandelt, bis er davon nichts mehr absorbirt, so erhält man eine rothgelbe Flüssigkeit, die nach der Destillation mit Wasser und Entwässerung mit Chlorcalcium gewürzhaft riecht und schmeckt, und welche bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefunden	Berechnet
C20	74,98	75,00
H <sup>25</sup>	. 19,86	10,42
€l `	13,28	14,58,

se dass sie durch die Formel C<sup>50</sup>H<sup>25</sup>Cl ausgedrückt wird.

Leitet man Chlorgas in das Imperatoriaöl, so entwickelt sich Chlorwasserstoffsäuregas, und man erhält unter starker Entwickelung von Wärme dabei eine gelbe dicke Flüssigkeit, welche schwerer als Wasser ist. Ebenso verhält sich Brom dagegen.

Oenol (Mesitilol) und dessen Mesitilol Hoffm.) einer genaueren Prüfung unterworDerivate. fen. Bekanntlich war man anfangs der Ansicht, dass
er durch die Formel C<sup>5</sup>H<sup>2</sup> ausgedrückt werde, welche
Formel dann später in C<sup>6</sup>H<sup>4</sup> verwandelt wurde in
Folge der Chlor- Bron- und Nitroverbindungen, welche dieser Körper bilden kann, wiewohl man glaubte,

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 121.

dess alle diese Verbindungen einen eignen Kohlenwasserstoff enthielten, den man Pteleyl nannte: Cahours Bestimmung des specifischen Gewichts vom Oenylgas veranlasste jedoch nachher die Annahme der Formel C12H8 dafür, und der Formel = C12H6Cl für das Product, welches durch Behandlung des Oenols mit Chlor gebildet wird. Kan e's Beobachtung, dass das Oenol bei + 1350 siedet, rief dann ein Misstrauem zu dieser Formel herbei, indem man sich erinnerte, dass Benzol (Benzin Berz.) bei + 80° siedet, und dass ein höherer Wasserstoffgehalt den Siedepunkt vielmehr zu erniedrigen pflegt. Inzwischen giebt Hoffmann an, dass dieser Siedepunkt noch höher sey, und dass er nach mehrfachen Rectificationen selbst zwischen + 1550 und + 1600 falle. Dadurch, dass er Brom tropfenweise zu Oenol in der Kälte und auf die Weise setzte, dass das Oenol immer im Ueberschuss blieb, bekam er eine krystallinische Masse, welche durch Wasser sehr leicht von Bromwasserstoffsäure gereinigt werden konnte, und welche durch Umkrystallisation rein und in weissen Nadeln angeschossen erhalten wurde. Die auf diese Weise gebildete Verbindung nennt Hoffmann Tribrommesitilol (in Folge seiner Ansicht, dass das Oenol der Formel C18H12 entspreche, wordber nachher berichtet werden soll). Sie lässt sich ohne Zersetzung verflüchtigen und wird im Sieden nicht durch Kali oder Ammoniak angegriffen. Bei der Analyse fand er die von Cahours schon früher dafür angegebene Zusammensetzung bestätigt, welche sich mit der Formel C18H9Br5 ausdrücken lässt.

Durch Behandlung des Oenols mit einem Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure oder mit rauchender Salpetersäure hatte schon Cahours eine krystallisiste Verbindung erhalten, welche durch Umkrystallisisen mit Alkohol oder durch Sublimation in
fast silberglänzenden Krystallen erhalten werden kann.
Helfmann empfiehlt die Umkrystallisation mit Aceton (Oenyl-Alkohol Berz.) auszuführen, weil sie
darin weit leichter löslich ist als in Alkohol und in
Aether. Er bestätigt ferner durch seine Analyse die
sehon von Caho'urs dafür gefundene Zusammensetzung, aber er giebt dafür nach Substitutions-Ansich-

ten eine andere Formel, nämlich C18H9, und er nennt

Sie Trinitromesitiol. Behandelt man dagegen das Oenol mit einer mittelmässig starken Salpetersäure, so erhält man eine andere Stickstoffverbindung in feinen, zuweilen zolllangen Nadeln, welche sich nach dem Waschen mit Wasser weit leichter, als die vorhergehende, in Alkohol auflöst, wiewohl sie derschben im äusseren Ansehen und in Betreff der Eigenschaft, dass sie sublimirt werden kann, sehr ähnlich ist. Nach den Bestimmungen des Gehalts an Kohlenstoff und Wasserstoff darin entspricht sie der Formel C16H10N2O<sup>8</sup>, welcher aber Hoffmann die Gestalt von C18H10 giebt und den Namen Dinitromesitilel.

Diese Verbindung ist es, woraus Maule das Nitromesidin (S. 331) dargestellt hat. Auch ist es hauptsächlich dieses sogenannte Dinitromesitilol, worauf Hoffmann seine Annahme stützt, dass die Formel für das Oenol = C18H12 sey, wobei er, wie wir gesehen haben, der Substitutions-Theorie in so fern ein völliges Stimmrecht einräumt, dass er 2 Doppelatome Wasserstoff durch 2 Atome N substituirt annimmt. Inzwischen stimmt auch diese Formel nicht mit der

Beobachtung überein, welche man in Betreff der specifischen Gewichte für alle bis jetzt mit grösserer Genauigkeit untersuchten Kohlenwasserstoffe gemacht hat, dass 1 Atom Kohlenwasserstoff 4 Volumen Dampf entspricht, denn in dem hier in Rede stehenden Fall würde, zufolge Cahours' Bestimmung des specifischen Gewichts von Oenylgas, 1 Atom von diesem 6 Volumen Dampf entsprechen. Ich will meinerseits über die Formeln für die durch Einwirkung von Salpetersäure aus dem Oenol hervorgebrachten Stickstoff-Derivate keine neue Hypothesen aufstellen, da sie, mit Ausnahme der Verwandlung des Dinitromesitilols in Nitromesidin, noch nicht genau studirt worden sind, aber ich glaube doch, dass diese Formeln in Zukunst wesentlich umgeändert werden müssen, weshalb die hier angegebenen bis auf Weiteres als nur empirische Ausdrücke angesehen werden mögen. Bestätigung der Formel C18H12 für das Oenol, die sich aber nur auf eine Substitutions-Ansicht stützt, hat Hoffmann in der Bildung und Zusammensetzung einer von ihm entdeckten und Mesitilol-Schwefelsäure genannten Verbindung zu finden geglaubt. Behandelt man nämlich das Oenol mit concentrirter Schwefelsäure in der Kälte, so bildet sich eine rothbraune Flüssigkeit, welche, wenn man sie der Luft aussetzt, krystallinisch wird, und welche, wenn man sie mit Wasser verdünnt, dann mit kohlensaurem Bleioxyd sättigt, filtrirt und verdunstet, ein Bleisalz giebt, welches in Wasser und in Alkohol äusserst leicht löslich' ist, und welches nach der Entfärbung mit Thierkohle in weissen Nadeln anschiesst, die bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefunden		Berechnet	
Pb	33,95	34,15	34,22	
C18	35,66		35,69	
H11	3,81		3,63	
S2			10,58	
06			15,08	

Dieses Salz, welches jedoch völlig den Salzen der Cumidschwefelsäure und Benzidschwefelsäure entspricht, darin nämlich, dass auch bei der Bildung dieser Säuren 1 Doppelatom Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff aus dem Cumin oder Benzin austreten, repräsentirt Hoffmann mit der Formel PbS + C18 H111 andeutet, dass darin 1 Aequivalent Wasserstoff durch 1 Atom schweslige Säure ersetzt worden ist. Die Zusammensetzung der Säure selbst, welche HS + C18H11SO2 zu seyn scheint, ist also vollkommen der von der Cumidschwefelsäure 1) und von der Retinylschwefelsäure<sup>2</sup>) gleich, aber in wie weit sie mit einer derselben identisch ist, erhellt noch nicht aus den Untersuchungen, welche bis jetzt mit allen diesen Säuren angestellt worden sind.

Schwefelcyandessen Zersetzung.

Quadrat<sup>5</sup>) giebt an, dass wenn man Bittermanbenzoyl und delöl mit Schwefelkohlenstoff und Ammoniak vermischt, sich zwei Schichten bilden, in deren unterer alles Bittermandelöl enthalten ist. Die obere Schicht färbt sich jedoch allmälig durch ihre ganze Masse hindurch roth, und setzt an ihrer Oberfläche ein gelbes Harz ab, und dieses geht besonders rasch vor sich, wenn man die rothe Flüssigkeit mit einer Säure versetzt,

<sup>1)</sup> Jahresb. XXII, 308.

<sup>2)</sup> Das. S. 511.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 13.

wodurch sich der gelbe Körper unter Entwickelung von Schweselwasserstoff abscheidet. In der unteren Schicht setzen sich nach 2—3 Tagen Krystalle ab; lässt man aber diese längere Zeit in der Flüssigkeit liegen, so verschwinden sie allmälig wieder. Nach dem Pressen zwischen Löschpapier und Waschen mit Aether sind die Krystalle farblos und prismatisch, dem grössten Theil nach aber Körner. Diese Krystalle lösen sich, wiewohl nicht ohne Zersetzung in Alkohol und in Aether auf, und aus der Aetherlösung setzen sich dann nadelsörmige Krystalle ab, und in der Lust färben sie sich gelb. Die Krystalle wurden zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	aden	Berechnet
C16	65,12	65,10	65,30
H5(Verlust)	3,87	-	3,40
N	9,40		9,52
82	21,88	21,61	21,77

welche Zusammensetzung Quadrat mit der Formel C¹6H⁵NS² ausdrückt. Der Körper kann aber danach als die Schweselcyanverbindung des Benzoyls angesehen werden, so dass man also der Formel die Gestalt von C¹⁴H⁵ + C²NS² geben muss, und daher nennt er diese Verbindung Schweselcyanbenzoyl, indem er das Benzoyl der Formel C¹⁴H⁵ entsprechend betrachtet. Diese Ansicht findet er durch die Rigenschaft der Verbindung unterstützt, dass ihre Lösung durch Eisenchlorid blutroth gefärbt wird, und dass sie bei der Destillation damit eine ölartige Flüssigkeit liesert, welche Bittermandelöl ist. Die Zersetzung geschieht dann nach folgender Vorstellung:

$$3C^{14}H^{5}Cy + FeCl^{5} + 6H = FeCy^{5} + 3HCl + 3C^{14}H^{5}O^{2}$$

Kocht man das Schwefelcyanbenzoyl mit wasser Stanbergs Jahres-Bericht. III. 27

freiem Alkohol, so färbt sich die Flüssigkeit gelb unter Entwickelung von Ammoniumsulfhydrat und Kohlensäure. Aus der Flüssigkeit schiessen darauf beim Erkalten weisse Blätter an, welche durch Waschen mit absolutem Alkohol gereinigt bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefunden		Berechne	
C56	71,80	71,53	71,80	
H <sup>24</sup>	5,20	5,30	5,13	
<b>M</b> 3	5,90	5,80	<b>5,9</b> 8	
S <sup>5</sup>	17,77	17,49	17,10,	

in Folge dessen Quadrat die Bildung derselben durch folgende Vorstellung erklärt:

$$4(C^{16}H^{5}NS^{2} + 12\dot{H} + 40 = C^{56}H^{24}N^{2}S^{5} + NH^{5} + 2HS + 8\ddot{C} + S,$$

mit der Bemerkung, dass C<sup>56</sup>H<sup>24</sup>N<sup>2</sup>O<sup>5</sup> wiederum selbst zusammengesetzt sey aus 2(C<sup>14</sup>H<sup>5</sup> + NH<sup>2</sup>S) + 2(C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>) + S, wovon das C<sup>14</sup>H<sup>5</sup> + NH<sup>2</sup>S ein Benzamid ist, dessen Sauerstoff durch Schwefel ersetzt wäre.

Vermischt man eine warme Lösung von Schwefelcyanbenzoyl in 40procentigem Alkohol mit ein wenig kaustischem Ammoniak und darauf mit Wasser, so setzt sich beim Erkalten ein krystallinisches Pulver daraus ab, welches nur schwierig von der Mutlerlauge gereinigt werden kann, welches in Wasser unlöslich ist und welches sich beim Auflösen in Alkohol zersetzt, so dass es nicht umkrystallisirt werden kann. Bei der Analyse wurden Resultate erhalten, wonach die Zusammensetzung ziemlich durch die Formel C<sup>56</sup>H<sup>26</sup>H<sup>2</sup>S<sup>2</sup> ausgedrückt werden kann.

Das Schwefelcyanbenzoyl fängt schon bei + 100° an zersetzt zu werden. Bei + 120° gehen Schwefelkohlenstoff und Ammoniak weg, während Bittermandelöl überdestillirt. Bei + 150° hört alle Gasentwi-

ckelung auf, und bei + 310° bis 220° kommt die sehmelzende Masse ins Sieden, webei sich im Retortenhalse eine Masse absetzt, die in seinen Nadeln krystallisist. Unterbricht man die Operation bei dieser Temperatur, so bleibt in der Retorte eine gelbe harzähnliche Masse, in welcher nadelsernige Krystalle vertheilt sind, und welche durch Behandeln mit 40 procentigem Alkohol in einen darin löslichen und in einen darin unlöslichen Körper zersetzt werden. Der unlösliche Körper ist krystallinisch und löst sich wenig in Alkohol. Er zersetzt sich nicht bei + 100°, verändert sich nicht durch Salpetersäure, und er wurde bei der Analyse zusammengesetzt gesunden aus:

Gefunden			Berechnel
C15	82,54	82,51	. 82,57
<b>4</b> 5	5,26	4,99	4,59
Ņ	12,53		12,85.

Quadrat stellt dafür die Formel C<sup>15</sup>H<sup>5</sup>N auf, indem er beiläufig auf die grosse Achnlichkeit mit Laurent's <sup>1</sup>) Benzoylazotid — C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>N aufmerksam macht, welches sich durch 1 Atom Kohlenstoff weniger unterscheidet.

Scharling<sup>2</sup>) hat einige natürliche Balsame mit kaustischem Kah behandelt. Vermischt man 1 Theil Perubalsam mit 2—3 Theilen Kahlauge von 1,3 specifischem Gewicht, und destillirt man das Gemisch, nachdem es 24 Stunden lang ruhig gestanden hat, so gehen ausser Wasser zwei Flüssigkeiten über, von denen eine leichter und die andere schwerer als Wasser ist. Nach dem Trocknen und Rectificiren stellte sich die leichtere Flüssigkeit als Peruvin und die

Harze. Balsame mit Kalihydrat.

<sup>1)</sup> Jahresb. XXV, 635.

<sup>2)</sup> Oversigt af Kjobenhavns Vet. Setck. Forheidl. 1849, p. 9.

schwerere als zimmetsaures Aethyloxyd heraus. Durch Behandlung mit pulverisirtem Kalibydrat und Schwefelkohlenstoff fand Scharling, dass beide Flüssigkeiten, aber jede für sich, die Bildung von Kalium-Aethyloxysulfocarbonat (Xanthogensaurem Kali Zeise) veranlassen, und er giebt dabei an, dass in der Bildung desselben auf die angeführte Weise ein allgemeiner Character der zusammengesetzten Aetherarten bestehe. Da in dem Destillate, welches durch Erhitzen der Kali-haltigen Flüssigkeit erhalten wird, aus welcher sich das Cinnamein abgesetzt hat, wenn man Perubalsam in der Kälte mit Kalilauge behandelt, kein Zimmetsäure-Aether entdeckt werden konnte, und da auch bei der Destillation des Perubalsams mit Wasser kein Zimmetsäure-Aether erhalten wird, während in dem letzteren Falle, gleichwie wenn man den Perubalsam der trocknen Destillation unterwirft, dagegen viel Zimmetsäure erhalten wird, so zieht Scharling daraus den Schluss, dass der Perubalsam keinen Zimmetsäure-Aether fertig gebildet enthalte, sondern dass er durch die Einwirkung des Kali's in der Destillationswärme gebildet werde. Was die Natur des Peravins anbetrifft, so giebt Scharling an, dass dieser Körper nichts anderes sey als die Aetherart einer neuen Säure, wie folgende Vorstellung ausweist:  $2C^{18}H^{12}O^2 = C^4H^5O + C^{52}H^{19}O^5$ .

Behandelt man den flüssigen Storax mit Kalihydrat unter denselben Umständen, wie den Perubalsam, so erhält man ebenfalls eine Aetherart, aber dagegen ist dieses nicht mit Copaivabalsam der Fall. Venetianischer Terpenthin scheint von Kalihydrat keine Einwirkung zu erleiden, setzt man aber nachber Schwefelkohlenstoff hinzu, so erhält man durch Umschütteln eine Salzmasse, welche dem Kaliumsulfo-

carbonat sehr ähnlich ist. Scharling erwähnt bei dieser Gelegenheit, dass das Terpenthinöl gewisse Verschiedenbeiten zeige, je nachdem es aus gewöhnlichem oder aus venetianischem Terpenthin erhalten worden sey.

Toël<sup>3</sup>) hat sich mit der Untersuchung des Sty- Styracin. racins beschäftigt. Er stellte diesen Körper dazu auf die Weise dar, dass er Storax liquidas mit kohlensaurem Natron destillirte, wodurch Zimmetsäure und Styrol als Nebenproducte erhalten wurden. Aus dem Rückstande wurde das zimmetsaure Natron mit Wasser ausgezogen, und die getrocknete Harzmasse dann mit kaltem Alkobel macerirt, welche den grössten Theil des gefürbten harzähnlichen Körpers auslöste und das Styracin zurückliess, welches dann durch Umkrystallisiren mit einem Gemisch von Alkohol und Aether völlig gereinigt wurde. Es bildet dann lange, farblose, büschelförmig vereinigte Prismen, ist geruch- und geschwacklos, unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, aber leicht löslich in Aether. Es schmilzt bei + 44° und bleibt darauf beim Erkalten lange Zeit amorph, erstarrt jedoch, wenn man es mit einem spitzen Körper berührt. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Berechnet 82,56 82,57 82,61 82,15 Ceo 82,60 6,12 6,49 6,36 6,16 **H28** 6,40 11,32 10,94 11,03 11,69 11,00,  $0^6$ was am einfachsten mit der Formel C<sup>50</sup>H<sup>14</sup>O<sup>5</sup> ausgedrückt werden kann, aber Toël ist besonders wegen des Verhaltens zu Kali der Meinung, dass es durch die Formel C60H28O6 repräsentirt werden müsse.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 1.

Styron.

Toel giebt an, dass er bei der Wiederholung von Simon's Versuchen nicht das von diesem Chemiker dargestellte Styracon 1) habe erhalten können, sondern dass er dafür einen anderen krystallisirenden Körper bekommen habe, wolchen er Styren nennt. Wird das Styracin mit starker Kalilauge destillirt, so wirken sie erst in höherer Temperatur auf einander ein, indem sich dann zimmetsaures Kali bildet, während ein milchiges Destillat übergeht, aus dem sich das Styron in feinen Krystallnadeln absetzt, wenn man es ruhig stehen lässt. Das davon abgeschiedene Wasser enthält ebenfalls Styron, welches daraus durch Kochsalz oder durch Aether ausgezegen werden kann. Das Styron bildet lange, dünne, seideglänzende Nadeln, riecht angenehm nach Hyacinthen; schmilzt bei 4 330, verstücktigt sich unverändert in höherer Temperatur, löst sich ziemlich in Wasser, aber leicht in Alkohel, Aether, Styrol, Attchtigen und fetten Ocien. Die in der Wärme gesättigte Läsung desselben in Wasser wird beim Erkalten milchig, indem sich eine Menge von kleinen Oeltrepfen daraus abscheidet, die sich aber bald nachher in Krystelle verwandeln. Behandelt man das Styron mit Braunstein und Schwefelsäure, so erhält man Bittermandelöl, gleichwie dieses der Fall ist mit Styracin, wenn man es eben so behandelt. Das Styron wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden			Berechnet	
C+3	79,81	80,61	80,17	80,03
<b>H</b> 32	7,63	7,62	7,68	7,28
$\Theta^5$	12,56	11,77	12,15	12,69,

was Teel mit der Formel C+2H25O5 ausdrückt, und er betrachtet daher das Styracin als eine, den natürli-

<sup>1)</sup> Jahresb. XX, 466.

chen Fettarten analoge Verbindung, welche aus Zimmetsäure und einem Körper besteht, der nach der Formel C<sup>42</sup>H<sup>21</sup>O<sup>5</sup> zusammengesetzt ist, wie folgende Vorstellung darlegt:

 $C_{60}_{128}C_{6} = C_{18}_{17}C_{5} + C_{42}_{12}C_{10}$ 

Styracin Zimmetsäure Styryloxyd, und welchen er deshalb Styryloxyd nennt, welcher Styryloxyd. basische Körper bei seiner Abscheidung 2 Atome Wasser bindet und damit in Styron übergeht.

Lässt man Chlor auf Styracin einwirken, zuletzt Chlorstyracin. bei + 100°, so erhält man eine dickstüssige Masse, das Chlorstyracin, welche gelb und zähe ist, einen scharfen Geschmack und einen dem Copaivabalsam ähnlichen Geruch besitzt. Das Chlorstyracin ist unlöslich in Wasser, löslich in warmem Alkohol und Aether, und scheidet sich daraus beim Erkalten im amorphen Zustande wieder ab. Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

Gefunden			Berechnet
$C_{eo}$	53,64	-	53,19
H21	-	<del> </del>	3,09
Cl7	35,40	35,60	36,62
06	-	****	7,10,

was Toel mit der Formel C<sup>60</sup>H<sup>21</sup>Cl<sup>7</sup>Q<sup>6</sup> ausdrückt, mit dem Hinzufügen, dass es als eine Verbindung von 1 Atom Chlorzimmetsäure und 1 Atom Chlorstyryloxyd betrachtet werden könne:

 $C^{60}$  $\underline{H}^{21}$  $\underline{C}$  $]^{7}O^{5} = C^{18}$  $\underline{H}^{6}$  $\underline{C}$  $]O^{5} + C^{42}$  $\underline{H}^{15}$  $\underline{C}$  $]^{6}O^{5}$ Chlorstyracin Chlorzimmetsäure Chlorstyryloxyd.

Behandelt man eine Lösung von Chlorstyracin in Chlorzimmet-Alkohol mit einer Lösung von Kalikydrat in Alkohol, säure. so bildet sich ein chlorhaltiger ölartiger Körper, und ausserdem chlorzimmetsaures Kali und Chlorkalium, welche letzteren allmälig auskrystallisiren. Wird das

auskrystallisirte Salz mit Spiritus gewaschen, ausgepresst, in siedendem Wasser aufgelöst und die Lösung mit Salzsäure versetzt, so schiesst beim Erkalten die Chlorsimmetsäure daraus an. Nach dem Umkrystallisiren bildet diese Säure lange, glänzende Nadeln. Sie reagirt sauer, ist geruchlos, schmilzt bei + 132°, und sublimirt sich in höherer Temperatur. Sie löst sich wenig in kaltem aber reichlich in siedendem Wasser, und wird dabei die Säure im Ueberschuss angewandt, so schmilzt der ungelöste Theil davon zu einem Oel. Von Alkohol und Aether wird sie leicht aufgelöst. Die freie Säure wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefun	den	Berechnet	
C18	8 59,43 59,27		C18 59,43	. 59,33
Ħ2.	3,96	4,12	3,82	
<b>Ct</b>	19,00		19,41	
0+			17,54	

= C<sup>18</sup>H<sup>7</sup>ClO<sup>4</sup>. Das Kalisals dieser Säure krystallisirt in perlmutterglänzenden Blättern, und das Ammoniumoxydsalz in Nadeln. Das Barytsalz schlägt sich als ein weisses Pulver nieder, wenn man die Lösung des Ammoniumoxydsalzes mit Chlorbarium zersetzt. Es löst sich in siedendem Wasser und scheidet sich beim Erkalten in glänzenden Blättern daraus wieder ab. Nach den quantitativen Bestimmungen des Gehalts an C, H, El, Ba und H darin ist es nach der Formel BaC18H6ClO5 + H zusammengesetzt. Das in dieser Formel angezeigte Wasseratom geht daraus bei + 1100 weg, worauf das Salz bis zu + 270° nichts an Gewicht verliert. Das Kalksalz ist dem Ammoniumoxydsalz ähnlich, aber es ist schwer löslich. Das Silberoxydsals wird, durch doppelte Zersetzung gebildet, in feinen Nadeln erhalten. und es zeigte bei der Analyse einen Gehalt an 40,03 Procent Åg, welcher einem Atomgewicht von 2172 für die wasserfreie Säure entspricht, während das nach der Formel berechnete Atomgewicht = 2176,32 ist.

Die hier erwähnte Chlorzimmetsäure unterscheidet sich wesentlich von dem Product, welches Stenhouse i) durch Behandeln der Zimmetsäure mit Chlorkalk hervorgebracht hat. Aber dagegen scheint das ölartige Product, welches bei der Behandlung des Chlorstyracins mit Kali in dem Alkohol aufgelöst bleibt, dem von Stenhouse dargestellten Körper sehr ähnlich zu seyn. Durch vorsichtiges Verdunsten kann der grössere Theil des Alkohols entfernt werden, und Wasser scheidet dann einen braunen ölartigen Körper ab, welcher zu Boden sinkt. Wird dieser Körper mit Wasser destillirt, so bekommt man ihn zwar ziemlich farblos, aber er färbt sich in der Luft bald wieder braun. Er besitzt einen eigenthümlichen Geruch und einen scharfen Geschmack, löst sich bedeutend in Wasser, und verbrennt mit grünlicher Flamme.

Strecker<sup>2</sup>) glaubt jedoch gefunden zu haben, dass Toel's Untersuchungen nach anderen Ansichten aufgefasst werden können. Indem er für das Styron die Formel C<sup>18</sup>H<sup>10</sup>O<sup>2</sup> aufstellt, glaubt er, dass das Styracin mit der Formel C<sup>56</sup>H<sup>16</sup>O<sup>4</sup> repräsentirt werden müsse, und dass es aus diesen dann auf folgende Weise gebildet werde:

 $C^{56}$  $\underline{H}^{16}$  $O^{4}$  + 2 $\underline{H}$  =  $C^{18}$  $\underline{H}^{8}$  $O^{4}$  +  $C^{18}$  $\underline{H}^{10}$  $O^{2}$ Styracin Zimmetsäurehydrat. Styron.

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVI, 454.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 10.

In dieser Beziehung würde das Styron in demselben Verhältnisse zu der Zimmetsäure stehen, wie der Alkohol zu der Essigsäure, denn

$$C^{18}$$
 $\underline{H}^{10}$  $O^2$  —  $\underline{H}^2$  +  $O^2$  =  $C^{18}$  $\underline{H}^8$  $O^4$   
Styron Zimmetsäurehydrat  
 $C^4$  $\underline{H}^6$  $O^2$  —  $\underline{H}^2$  +  $O^2$  =  $C^4$  $\underline{H}^4$  $O^4$   
Alkohol Essigsäurehydrat.

Die Formel des Chlorstyracins würde dann ferner = C<sup>56</sup>H<sup>12</sup>Cl<sup>4</sup>O<sup>4</sup> werden, und nach diesen Formeln hätten dann die hier aufgeführten Körper die folgende procentische Zusammensetzung:

•	Styron	Styracin	Chlorstyracia
Kohlenstoff	80,62	81,85	53,79
Wasserstoff	7,45	6,02	3,00
<b>Sauerstoff</b>	11,93	12,13	7,94
Chlor		-	35,27

Natürlicherweise können diese Ansichten von Strecker nicht eher angenommen werden, als bis weitere Untersuchungen über diesen Gegenstand angestellt worden sind.

Tolubalsam.

• ;

E. Kopp 1) hat jetzt die erforderlichen Zahlenwerthe in Betreff seiner Untersuchung über den Tolubalsam publicirt, aus welcher schon im Jahresberichte XXVIII, 400 ein Auszug mitgetheilt worden ist. Er hat ferner das Verhalten der Salpetersäure gegen die im Tolubalsam vorkommenden Harze untersucht und gefunden, dass wenn man 1 Theil Tolubalsam mit 4 Theilen Salpetersäure von gewöhnlicher Stärke destillirt, Bittermandelöl, Cyanwasserstoffsäure und Benzoesäure übergehen, während ein festes und verwandeltes Harz, eine rothgelbe Flüssigkeit und ein festes gelbes Product in Gestalt von flockigen war-

<sup>1)</sup> Revue industr. XXXIV, 145.

zenähnlichen Körnern in der Retorte zurückbleiben. Dieser letztere Körper geht, wenn man ihn mit etwas mehr Salpetersäure weiter behandelt, in einen gelben Körper über, welcher nichts anderes ist, als eine mit Harz verunreinigte Benzoesäure, die nur durch Sublimation von dem Harz befreit werden kann, aber in Folge welcher Verunreinigung die Benzoesäure sowohl die Eigenschaft zu krystallisiren als auch mehrere andere sie characterisirende Eigenschaften verloren hat.

Posselt 1) hat gefunden, dass der bisker als völ-Copaivabalsam. lig richtig angesehene Character des Copaivabalsams, nach welchem er ein saures Harz, die Copaivasäure enthält, welches sich beim Behandeln mit Ammoniak anflöst und dessen Ammoniumoxydsalz beim Verdunsten krystallisirt, nicht bei einem solchen Balsam stattfindet, welchen er untersuchte, und welcher dessen ungeachtet nicht versälscht war, und er hat diesen neuen Copaivabalsem genauer studirt. Dieser neue Balsam ist dünnslüssiger und heller gelb, wie der gewöhnliche, aber er riecht wie der gewöhnliche Balsam, und hat 0,94 specif. Gewicht. Behandelt man ihn mit Kali oder Ammoniak, so erhält man immer eine trübe Lösung, und der Balsam setzt sich nach einiger Zeit wieder ab. Von Alkohol wird er nicht, wie der gewöhnliche Balsam aufgelöst, sondern er bildet damit eine milchige Flüssigkeit, was von einem in Alkohol unlöslichen Harz herrührt. Er enthält 82 Procent Oel und 18 Proc. Harz.

Wird das in dem Balsam enthaltene Oel mit Was-Paracopaivaöl. ser daraus abdestillirt, mit Chlorcalcium entwässert und rectificirt, so hat man ein farbloses, dickstüssiges

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm, LXIX. 67.

Oel, welches wie Copaivabalsam riecht, einen brennenden Geschmack besitzt, 0,91 specif. Gewicht hat, und bei + 252° siedet, wiewohl dieser Siedepunkt denn in Folge einer stattfindenden Zersetzung höher steigt. Mit Aether lässt sich dieses Oel nach allen Verhältnissen vermischen, aber von Alkohol erfordert es eine bedeutende Menge zu seiner Lösung. Es absorbirt sehr begierig Salzsäuregas und bildet damit eine braune Flüssigkeit, aus welcher aber keine krystallisirte Verbindung erhalten werden kann. Die Analyse desselben gab folgende Resultate:

	Gefunden	Berechnet
$C_{10}$	88,13	88,2
H <sub>8</sub>	11,77	11,8.

Es ist also Sauerstoff-frei und gehört in die Klasse von Oelen, welche mit der für so viele flächtige Oele gemeinschaftlichen Formel C<sup>10</sup> H<sup>8</sup> zusammengefasst werden können. Posselt schlägt vor, dasselbe Paracopaivaöl zu nennen. Dieses Oel löst Jod ohne heftige Einwirkung auf, aber dagegen wirkt Chlor heftig darauf ein, indem sich unter Entwickelung von Chlorwasserstoffsäuregas eine gelbe klebrige Masse bildet. Concentrirte Schwefelsäure färbt es violett roth. Mit rauchender Salpetersäure explodirt das Paracopaivaöl, aber Salpetersäure von 1,32 specif. Gewicht wirkt erst in höherer Temperatur darauf ein. Kocht man es mit verdünnter Salpetersäure, so bildet sich ein Harz und eine krystallisirbare Säure.

Das Harz des in Rede stehenden Copaivabalsams besteht aus zwei gelben Harzen, von denen das eine in Alkohol löslich und vollkommen neutral ist. Dasselbe löst sich auch in Aether und in Petroleum, aber es kann nicht krystallisirt erhalten werden. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus

## Gefunden

Kohlenstoff	59,98	60,06
Wasserstoff	8,48	8,27
Sauerstoff	31,54	31,77

Das in Alkohol unlösliche Harz ist ebenfalls gelb und neutral. Es löst sich in Aether und in Petroleum, und enthält in 100 Theilen:

## Gefunden

Kohlenstoff	.81,76	82,12
Wasserstoff	10,56	10,48
Sauerstoff	7,68	7,40.

Hlasiwetz 1) hat das Oel in der Asafoetida un- Oel der Asatersucht. Behandelt man die Asafoetida mit starkem Spiritus, so löst dieser das Oel und ausserdem ein Harz daraus auf, während Gummi ungelöst zurückbleibt. Wird die Alkohollösung dann destillirt, so geht das Oel über während das Harz in der Retorte zurückbleibt. Aus 1 Pfund Asa foetida bekommt man ungefähr 1 Loth Oel. Dieses Oel löst sich leicht in Alkohol und in Aether auf, so wie auch nicht unbedeutend in Wasser. Es färbt nicht die Haut roth und reagirt neutral. Lässt man es ruhig stehen, so entwickelt es bedeutend Schwefelwasserstoff. Durch Abkühlen kann es weder in geringeren noch in grösseren Mengen zum Erstarren gebracht werden. Es kocht bei + 1350 — 1400, aber es verändert dann seinen Siedepunkt dadurch, dass es unter Abgabe von Schwefelwasserstoff selbst zersetzt wird. Frisch bereitet ist es hellgelb, dünnslüssig und Sauerstofffrei. Es hat einen durchdringenden Geruch, aber in Berührung mit der Luft verändert es sich und nimmt dabei einen anderen Geruch an. Das bei verschie-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 23.

denen Bereitungen gewonnene Oel gab bei der Analyse folgende Resultate:

	Gefunden Gefunden				
	1 .	2	3	4	
C	67,13	64,24	65,46	69,27	
. Ц	10,48	9,55	9,09	10,42	
S	22,37	25,37	25,43	20,17	

Diese Zahlenwerthe erklärt Hlasiwetz in Folge der Verhältnisse und Gründe, welche im Folgenden angeführt werden sollen, auf die Weise, dass sie zwei, in den analysirten Proben nach ungleichen Verhältnissen gemengte Verbindungen, nämlich C<sup>12</sup>H<sup>11</sup>S und C<sup>12</sup>H<sup>11</sup>S<sup>2</sup>, ausweisen. Repräsentiren wie dann C<sup>12</sup>H<sup>11</sup> mit Asf, so sind die Verbältnisse

Für 
$$1 = AsfS^2 + AsfS$$
  
 $2 = 3AsfS^2 + AsfS$   
 $3 = 5AsfS^2 + 2AsfS$   
 $4 = AsfS^2 + 2AsfS$ 

welche Formeln nämlich, wenn man sie auf Procente berechnet, geben:

•	· <b>1</b>	2	3	4
C	67,2	64,8	65,2	69,0
Ħ	10,2	10,0	10,0	10,5
S	22,4	25,2	24,8	20,4

Destillirt man das Oel in einer Atmosphäre von Ammoniakgas so setzen sich bei + 150° Krystalle von Schwefelammonium in dem Halse der Retorte ab. Legt man fünffach Schwefelkalium in das Oel bei der Destillation, so geht dasselbe nicht eher als bei + 185° über, aber schon bei + 150°, wenn man einfach Schwefelkalium hineinlegt, und in beiden Fällen entwickelt sich eine bedeutende Menge von Schwefelwasserstoff. Leitet man Chlorwasserstoffsäuregas in das Oel, so verändert es seine Farbe in Roth und

zuletzt in Schwarz, und wird zugleich auch dickflüssiger. Dasselbe findet statt, wenn man Chlorgas hineinleitet, aber dabei wird nicht bloss Chlorwasserstoffsäuregas entwickelt, sondern auch Chlorschwefel gebildet. Mit Kalium bringt das Oel unter Gasentwickelung Schwefelkalium hervor, wiewohl das übrigbleibende Oel immer noch Schwefel-haltig bleibt, und wird das gebildete Schwefelkalium in Wasser aufgelöst, die Lösung mit Essigsäure versetzt und der Schwefelwasserstoff ausgetrieben, so bemerkt man einen Geruch nach Zimmet. Mit Silberoxyd bildet das Oel Schwefelsilber und Wasser, und wird das so behandelte Oel abdestillirt, so scheint das Destillat doch noch dieselbe Zusammensetzung zu haben, wie das ursprüngliche Oel.

Vermischt man die Lösung des Oels in Alkohol mit einer Lösung von Platinchlorid in Alkohol, so bilden sich verschiedene Niederschläge, je nach der Concentration der Lösungen, nach der kürzeren oder längeren Einwirkung aufeinander, und je nach einer höheren oder niederen Temperatur. Folgende drei auf diese Weise gebildete Niederschläge sind analysirt worden: 1) der, welcher beim Vermischen concentrirter Lösungen in der Kälte entstand; derselbe war anfangs hellgelb, wurde aber rothbraun dadurch, dass sich ein dunklerer Niederschlag nachher abschied und den ersteren einmischte; 2) der dunkelrothe Niederschlag, welcher sich zuerst bildete, wenn schwache Lösungen vermischt und dann bis zum Sieden erhitzt wurden, und 3) der hellgelbe Niederschlag, welcher sich nachher absetzte, nachdem der in 2) entstandene Niederschlag abfiltrirt worden war. Die gefundenen und nach den Formeln:

- 1.  $5(AsfS^2 + PtS^2) + 3(AsfCl^2 + PtCl^2) + 6PtS^2$ .
- 2.  $6(AsfS^2 + PtS^2) + 2(AsfCl^2 + PtCl^2) + 4PtS^2 + 6PtS$
- 3.  $7(AsfS^2 + PtS^2) + (AsfCl^2 + PtCl^2) + 2PtS$

berechneten Zusammensetzungen dieser Platinverbindungen sind:

Gefundenes Berechnet Gefundenes Berechnet Gefundenes Berechnet Mittel Mittel Mittel 17,51 17,32 24,90 19,20 18,73 24,94 C 3,00 2,90 2,64 3,17 3,87 3,80 Ħ 20,26 18,87 S 17,04 18,29 17,53 20,76

Pt 47,70 46,66 52,10 53,34 44,12 44,39 Cl 13,54 14,20 8,68 8,41 6,80 6,11,

wobei jedoch Hlasiwetz annimmt, dass der in der Formel bezeichnete Ueberschuss von Platinsulfid und Platinsulfuret nur als eine Verunreinigung darin enthalten sei.

Behandelt man das Asasoetidaöl mehrere Male nach einander mit einem grossen Ueberschuss einer Lösung von Bleioxyd in kaustischem Kali (a), bis sich kein Schweselblei mehr abscheidet, oder schüttelt man es (b) mit einem Ueberschuss von Bleioxyd, oder leitet man schwessigsaures Gas (c) bis zum Ueberschuss hinein, oder leitet man es bei + 200° über Natronkalk (d), so erhält man nach einer Rectification mit Wasser ein nach Rosmarin oder nach Lavendel riechendes Oel, welches nach allen diesen ungleichen Bereitungen einerlei Zusammensetzung zu haben scheint, indem Hlasiwetz darin sand:

	Gefundo	ene Mittel		Berechnet	
	8	b	C	d	
C <sup>48</sup>	60,16	60,76	60,49	60,36	60,52
<u>H</u> 44	9,43	9,52	9,36	10,23	9,24
S <sup>9</sup>	29,85		31,02	29,77	30,24,
welche	Resultate	or mit	dor For	mal C48	H44 S9 ans-

drückt, und er erklärt dieselbe dadurch, dass man, da bei der Behandlung des Asasoetidaöls mit Natron-kalk sowohl Valeriansäure als auch Metaoetonsäure gebildet werden, und wenn man dem ursprünglichen Oel die Formel Asss + 2Ass = C56 H55 S4 gibt; diese theilen kann in

C16H15B5+ HS+ C10H9+ C6H6+ C+H5= C56H55B4, wobei die angegebenen Kohlenwasserstoffe die Radicale für die Valeriansäure, Metacetonsäure und Essigsaure ausdrücken, während HS als weggehend angesehen wird, und der Rest = C16 H15S5 mit 8 multiplicirt C48 H45 Q9 gibt, was sich nur um 1 Doppelatom Wasserstoff mehr von der obigen Formel C<sup>48</sup>H<sup>44</sup>S<sup>9</sup> unterscheidet. Was die Existenz der Radicale dieser 3 Säuren in dem Asafoetidaöl anbetrifft, so hat Hlasiwetz gezeigt, dass wenn man dieses: Oel mit Wasser und mit Schwefelsäure kocht, darauf Wasser zusetzt und nun destillirt, aus dem Destillate die Säuren jener Radipale dargestellt werden können, und durch vollständige Analysen der daraus bereiteten Silberoxydsalze hat er dargelegt, dass sowohl Valeriansaure als auch Metacetonsaure dabei auftreten Durch Behandlung des Oels mit kaustischem Natron hat Hlasiwetz Ameisensäure und Essigsäure. erbalten.

Behandelt man das Oel bei + 120° mit kaustischem Natron, so erhält man eine dicke, grünbraune Masse, während sich Schwefelwasserstoff entwickelt: und eine geringe Menge Oel überdestillirt. Löst man die grünbraune Masse in Wasser auf, so scheidet sich ein dünnstüssiges und nach Lavendel riechendes Oel ab, welches zusammengesetzt gefunden wurde aus:

	Gefar	Berechnet	
C56	76,81	76,97	76,8
<b>H</b> 22	11,48	11,24	11,7
<b>S</b> <sup>2</sup>	11,62		11,5,

was der Formel C<sup>56</sup>H<sup>55</sup>S<sup>2</sup> entspricht.

Vermischt man das Asafoetidaöl tropfenweise mit rauchender Salpetersäure, so scheidet sich darauf beim Verdünnen mit Wasser ein gelbes Harz ab. Destillirt man die Wasserlösung, so kann man in dem Destillate Essigsäure und Metacetonsäure entdecken, während in dem Rückstande keine Oxalsäure vorhanden ist. Chromsäure oxydirt das Asafoetidaöl ebenfalls zu Essigsäure und Metacetonsäure.

Werden concentrirte Lösungen von dem Oel und von Quecksilberchlorid vermischt, so entsteht ein reichlicher, weisser, flockiger Niederschlag, welcher von eingemengtem Schwefelquecksilber grau wird, wenn man ihn nicht sogleich absiltrirt. Sind die Alkohollösungen warm, so scheidet sich der Niederschlag rascher ab, aber er ist niemals rein weiss. Gleichzeitig mit dem Niederschlage bildet sich eine theerartige Masse, welche sich an den Rändern absetzt, wo der Alkohol wegdunsten kann. Bereitet man von dem angeführten Niederschlage eine hinreichende Quantität, und kocht man ihn mit starkem Spiritus, so scheidet sich aus diesem beim Erkalten ein Salz in mikroscopischen Krystallen ab, welches nach dem Waschen mit Spiritus und Trocknen unter einer Lustpumpe weiss und seideglänzend ist. Die Quantität, welche man von diesem Salz erhält, ist höcht geringe, indem der grösste Theil von dem Niederschlage in dem Spiritus unaufgelöst bleibt. Nach dem Trocknen ist das Salz sehr schwer in Spiritus löslich, in Wasser ist es unlöslich, und Salpetersäure löst auch nur wenig davon auf. Setzt man dagegen auch noch so wenig Salzsäure zu der Salpetersäure, so löst es sich leicht auf. Durch Kalilauge färbt es sich gelb. Die Zusammensetzung desselben repräsentirt Hlasiwitz mit der Formel (C12H10S2+5HgS)+(C12H10Cl2+HgCl) indem er darin fand:

		Gefu	Berechne	
C <sup>24</sup>	14,03	14,10		14,65
<b>H</b> 30	2,39	2,54		2,13
Cl <sup>5</sup>	10,93	****		10,83
Hgo	61,19	62,34	61,08	61,05
<b>S</b> 7.	11,46	-		11,39

Nachdem diese Verbindung vollkommen ausgezogen worden ist, bleibt ein grauweisses Pulver zurück,
dessen Zusammensetzung der Formel (C<sup>12</sup> H<sup>10</sup> S<sup>8</sup> +
2HgS) + 4 HgCl + 4 (HgCl + 2 HgS), entspricht,
indem er darin fand:

		Gefunden		Berechnet
C12	1,72	1,77	2,22	2,52
Ħ 10	0,43		0,67	0,39
Ol8	10,68	10,65	10,88	9,95
Hg <sup>22</sup>	76,49	75,60	76,40	77,05
S18	10,04			10,09

Das Hars der Asafoetida, wie es durch Ausfällung aus seiner Lösung in Alkohol mit Wasser erhalten wird, ist schmutzig weiss und in der Luft färbt es sich rosenroth. Concentrirte Schwefelsäure löst es mit grüner Farbe auf, und Wasser scheidet es daraus in rosenrothen Flocken wieder ab. Beim Erhitzen in einer Retorte gibt es zuerst Wasser und ein wenig Oel, darauf entwickelt sich Schwefelwasserstoff, und zuletzt destilliren aromatisch riechende Oele über, welche eine grüne, blaue, violette und rothe Farbe haben. Behandelt man diese Oele mit

Kalilauge, so bildet sich eine Lösung, worin man Ameisensäure und Essigsäure entdecken kann.

Das Gummi in der Asafoetida ist eine weisse, nach dem Trocknen hornähnliche Masse, welche bei der Destillation Ameisensäure und Essigsäure gibt, aber keine Valeriansäure und Metacetonsäure.

Gutta Percha.

Arppe 1) hat die Gutta Percha untersucht und es dabei wahrscheinlich gemacht, dass dieser Körper nur ein Gemenge von mehreren Harzen ist, die sich auf Kosten eines Kohlenwasserstoffs gebildet haben, dessen Zusammensetzung der Formel C10H8 entspricht. Behandelt man die Gutta Percha mit Wasser, so erhält man eine rothbraune Lösung, welche Salze von Quellsatzsäure mit Talkerde, Ammoniumoxyd, Kali und Manganexydul enthält. Zieht man die mit Wasser erschöpfte Gutta Percha mit Alkohol von 0,81 aus, so bleibt beim Verdunsten der Lösung ein Gemisch von Harzen zurück, welche sich dem grössten Theil nach in kaltem Aether lösen, mit Zurücklassung eines weissen Pulvers, welches Arppe Alphahars nennt, und welches sich schwer in Alkohol von 0,81 auflöst und sich daraus beim Verdunsten in undeutlichen Krystallblättern absetzt. Aus seiner Lösung in Alkohol wird es durch essigsaures Bleioxyd niedergeschiagen. Es soll erst bei + 2000 schmelzen, und es ist nicht analysirt worden. - Die angeführte Aetherlösung lässt beim Verdunsten eine klebrige, hell gelbbraune und halbflüssige Masse zurück, worin ein pulverförmiger Körper eingemengt ist, und behandelt man diese Masse in der Wärme mit absolutem Alkohol, so löst sie sich darin ganz auf, aber mit Zurücklassung des weissen Pulvers, welches eine

<sup>1)</sup> K. Vet. Acad. Handl. för 1849.

Verbindung von Deltahars mit Kalkerde zu sein scheint. Verdunstet man dann die Alkoholiösung, so krystallisirt ein Harz aus, welches Betakars genannt worden ist, während ein anderes Harz, das Gammaharz länger aufgelöst zurückgehalten wird. Durch Umkrystallisiren mit Alkohol wird das Betaharz in prismatischen Krystallen erhalten, die bei + 125° zu einer farblosen Masse schmelzen, nicht sauer reagiren und auch nicht durch essigsaures Bleioxyd gefällt werden. Nach der Analyse wird es durch die Formel C40 H62 O6 ausgedrückt. — Das Gammaharz schmilzt bei + 500 und wird dabei gelbbraun. Aus seiner Lösung in Alkohol wird es durch essigsaures Bleioxyd niedergeschlagen, und seine Zusammensetzung entspricht der Formel C40 H62 O5. - Das Deltaharz der Gutta Percha wird erhalten, wenn man die Gutta Percha mit Alkohol von 0,81 erschöpft, dann mit Alkohol von 0,83 auskocht, diese Lösung verdunstet und den Rückstand mit kaltem Aether behandelt, wobei Alphaharz und ein bräunlicher noch nicht untersuchter Körper ungelöst bleiben. Beim Verdunsten wird eine klebrige Masse erhalten, die sich in siedendem Alkohol auflöst und daraus beim Erkalten im farblosen sphärischen Körnern wieder absetzt, die das schwerlösliche Deltaharz sind. Dieses Deltaharz schmilzt bei + 1750 und erstarrt dann beim Erkalten zu einer farblosen, durchsichtigen spröden Masse. Es ist leicht löslich in Aether, aber schwer löslich in kaltem besonders wasserfreiem Alkohol. Die Lösung desselben in Alkohol wird nicht durch essigsaures Bleioxyd gefällt. Seine Zusammensetzung kann mit der Formel C40 H48 O8 repräsentirt werden. — Verdunstet man die Alkohollösung, woraus sich das Deltaharz abgesetzt hat, so erhält man einen klebrigen

Rückstand, der ein Gemenge von Gammaharz und Betaharz ist, und welcher ausserdem noch einen anderen Körper enthält, der in kaltem Alkohol unlöslich und dem Bienenwachs ähnlich ist, spröde bei + 10°, weich bei + 30° und flüssig bei + 50°. Diesen Körper hält Arppe für denselben, als in welchen sich das Gammaharz in Berührung mit Wasser verwandelt, und welcher vielleicht ein Hydrat des Gammaharzes ist. Der in Alkohol lösliche Theil der Gutta Percha beträgt 13 Procent, während die Hauptmasse von Epsilonharz und Zetaharz ausgemacht wird. Das Gemisch dieser Harze löst sich bis auf einen unbedeutenden Rückstand in Aether auf, wobei das Epsilonharz leichter löslich ist, und also eher aufgelöst wird, als das Zetaharz, welches sich schwerer und daher zuletzt darin auflöst. Das Epsilonharz wird in Gestalt eines weissen Pulvers erhalten, welches bei + 550 schmilzt und darauf beim Erkalten zu einer hellgelben, spröden Masse erstarrt, welche in kaltem Aether leicht löslich ist. Es löst sich auch in siedendem aber wenig in kaltem Alkohol auf. Aus der Lösung in Aether wird es durch Alkohol niedergeschlagen. Die Zusammensetzung dieses Harzes kann mit der Formel C40 H62 O10 ausgedrückt werden. — Das Zetaharz ist eine weisse zusammenhängende, etwas weiche Masse, die sich schwierig pulverisiren lässt. Sie schmilzt bei + 400, aber in Wasser erweicht sie erst bei + 550. Nach dem Schmelzen ist sie gelbbraun, und so klebrig, dass sie zu Fäden ausgezogen werden kann. Erhöht man die Temperatur auf + 100° bis + 110°, so fürbt sich die Masse dunkler, sie wird braun, verändert aber dabei nicht ihr Gewicht. Dieses Harz macht den Hauptbestandtheil der Gutta Percha aus. Es ist fast unlöslich in kaltem

Aether und schmilzt in siedendem Alkohol, welcher wenig davon auflöst. Es scheint nach der Formel C40 H62O zusammengesetzt zu sein.

Bei der trocknen Destillation giebt die Gutta Percha Kohlensäure und Kohlenoxyd, aber im Uebrigen ganz andere Producte wie Caoutchouc, und Arppe beabsichtigt sie in Zukunst zu beschreiben.

List<sup>1</sup>) hat den während der Blüthezeit in der Asclepion. Asclepias syriaca vorkommenden Milchsaft untersucht, und er hat darin einen eigenthümlichen harzartigen Körper gefunden, welchen er Asclepion nennt. Erwärmen des concentrirten dickslüssigen Milchsafts coagulirt Albumin, wobei dasselbe die in dem Sast suspendirten Theile von Asclepion einschliesst. Behandelt man das Coagulum mit Aether, so erhält man eine klare Lösung, die beim Verdunsten einen krystallinischen Rückstand gibt, und wird dieser Rückstand mit wasserfreiem Aether behandelt, so bleibt ein anderer Körper ungelöst zurück, während sich das Asclepion auflöst und dann beim Verdunsten des Aethers in blumenkohlähnlichen weissen Massen wieder anschiesst. Das Asclepion ist geruch - und geschmacklos, löst sich leicht in Aether, weniger leicht in Terpenthinöl, Petroleum und concentrirter Essigsäure. Von Kalilauge wird es weder verändert noch aufgelöst. Es schmilzt bei + 1040 und wird dabei amorph. Beim Erhitzen färbt es sich gelb und wird zersetzt, ohne dass sich etwas sublimirt. Das über Schwefelsäure getrocknete Asclepion wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

	Geft	Berechnet	
C40	74,852	74,514	74,576
<b>11</b> 54	10,767	10,452	10,532
$O_{\varrho}$	14,381	15,034	14,892

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 125.

Es ist also eben so zusammengesetzt, wie wasserfreie Camphersäure, inzwischen ist List wegen der Analogie mit Lactucon der Ansicht, dass es mit der Formel C<sup>40</sup>H<sup>54</sup>O<sup>6</sup> repräsentirt werden müsse.

Farbstoffe. Krapp. Schunck 1) hat seine Untersuchungen über die Farbstoffe im Krapp fortgesetzt, wodurch jedoch die im vorigen Jahresberichte, S. 400 angeführten Resultate nur wenige und unbedeutende Zugaben gewonnen haben.

Gerhardt<sup>2</sup>) hat dagegen darauf aufmerksam gemacht, dass Schunck's Alizarinsaure fast dieselbe Zusammensetzung besitzt wie die bereits bekannte Naphtalinsäure (Phtalinsäure Laurent), und dass die Zusammensetzung der Pyrolizarinsäure mit der für die wasserfreie Naphtalinsäure übereinstimmt. Dadurch dass er diese beiden Säuren in Ammoniumoxydsalze verwandelte und diese dann erhitzte, hat er auch aus beiden Salzen ein Product erhalten, welches sich bis zu dem Grade identisch und als Naphtalimid herausstellte, dass er darin eine neue Bestätigung erkennt, um beide Säuren für einerlei zu erklären. Diese Identität zwischen Alizarinsäure und Naphtalinsäure soll auch von Strecker<sup>5</sup>) beobachtet worden sein. Inzwischen können Schunck's bis jetzt gemachten Bestimmungen und Untersuchungen des Alizarins noch nicht mit diesen Verhältnissen in Uebereinstimmung gebracht werden, weshalb wir gar sehr wünschen müssen, dass die chemischen Verhältnisse des Krapps

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXV, 204. — Journ. für pract. Chem. XLVIII, 299.

<sup>2)</sup> Revue scientif. XXXIV, 220. 222.

<sup>3)</sup> Jahresh. für die Chem. etc. von Liebig und Kopp. 1847 und 1848, S. 779.

zum Gegenstande neuer und gründlicher Studien gemacht werden.

Stein 1) hat sich mit der Untersuchung eines Wongsky. kürzlich in den Handel gekommenen gelben Farbstoff beschäftigt, welcher Wongsky genannt worden ist, und welcher von den Fruchtkapseln einer in Batavia wachsenden und in die Familie der Gentianeen gehörenden Pflanze ausgemacht wird. Dieser Wongsky, welcher ausser den Farbstoff auch Fett, Zucker, Pektin u. s. w. enthält, färbt Wasser stark gelb, aber diese Lösung wird, wenn man sie concentrirt, schleimig und roth. Stein hat die Reactions-Verhältnisse dieser Wasserlösung in mehrfacher Beziehung untersucht, woraus sich aber nur schwierig ein Auszug machen lässt. Baumwollenzeug kann damit schön orangegelb gefärbt werden, besonders wenn man es vorher mit Zinnchlorür gebeitzt hat. Auch können Wolle und Seide damit gefärbt werden, und die damit hervorgebrachte Farbe hat eine gewisse Aehnlichkeit mit der von Orlean, wiewohl sie sich dadurch unterscheidet, dass sie durch Alkalien mehr gelb und durch Säuren und Zinnsalz einen Stich ins Rothe bekommt.

Laurent<sup>2</sup>) hat sich auf's Neue mit der Erfor-Metamorphoschung gewisser Metamorphosen-Producte des Indig's des Indigo's. beschäftigt, und er hat in Folge dessen seine früheren Angaben 5) in mehrfacher Beziehung berichtigt. In der folgenden Mittheilung seiner Resultate will ich mich der Namen bedienen, welche von Laurent angewandt worden sind, aber dagegen seine Formeln

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVIII, 329.

<sup>2)</sup> Revue scientif. XXXIV, 296. Journ. f. pract. Chem. XLVIII, 159.

<sup>3)</sup> Jahresbericht XXIII, 471.

in solche verwandeln, wie sie mit den Atomgewichten der Körper in Uebereinstimmung stehen, welche in diesen Jahresberichten überall gebraucht werden.

Das Indin, welches er früher als nach der Formel C<sup>52</sup> H<sup>12</sup> N<sup>2</sup> O<sup>4</sup> zusammengesetzt betrachtete, repräsentirt er jetzt mit der Formel C<sup>52</sup> H<sup>10</sup> N<sup>2</sup> O<sup>4</sup>, indem er darin fand:

	Gefu	Berechnet	
C52	72,90	71,8	73,3
H10	3,88	4,2	3,8,

und jene Formel findet er durch die Zusammensetzung des Kalisalzes bestätigt, welches von dem Indin gebildet wird, wenn man dasselbe mit ein wenig Alkohol durchfeuchtet und nach gelindem Erwärmen eine warme und concentrirte Lösung von Kali in Alkohol zusetzt; beide Körper vereinigen sich dann und bilden eine schwarze Lösung, aus welcher beim Erkalten das Indinkali in kleinen schwarzen Krystallen auskrystallisirt, welche dann mit absolutem Alkohol abgewaschen, ausgepresst und über Schwefelsäure getrocknet werden. Das Indinkali zerstiesst leicht, und es zeigte bei der Analyse einen Gehalt von 11, 5 bis 12 Procent Kalium, während der nach der Formel C<sup>52</sup>H<sup>9</sup>N<sup>2</sup>O3K berechnete Kalium-Gehalt 13 Procent entspricht.

Das mit dem Indin in der Farbe übereinstimmende Product, welches durch Behandlung von Indin mit Salpetersäure erhalten wird, und welches Nitrindin genannt worden ist, hat Laurent früher als nach der Formel C<sup>52</sup> H<sup>8</sup> N<sup>4</sup> O<sup>14</sup> zusammengesetzt betrachtet, aber jetzt in Folge einer neuen Analyse, bei welcher er darin fand:

C52	52,1	54,5
Ħ8	2,5	2,3
N4	15,5	15,9
013	29,0	27,3

ist er der Ansicht, dass es mit der Formel C<sup>52</sup> H<sup>8</sup> N<sup>2</sup> N<sup>2</sup>O<sup>4</sup> ausgedrückt werden müsse, so dass es also ein Substitutionsproduct von Indin ist, worin 2 Aequivalente Wasserstoff gegen 2N ausgewechselt worden sind. Wir sehen inzwischen, wie wenig die gefundenen und berechneten Resultate übereinstimmen, was auch bei den vorhin angeführten Indin der Fall ist.

Erwärmt man Isatyd, Sulfisatyd, Bisulfisatyd oder Indin mit einer Lösnng von Kali in Alkohol so erhält man im Anfang eine schwarze Lösung, deren Farbe aber dann bald wieder verschwindet und in Gelb übergeht, worauf sie beim Erkalten gelbe, glänzende Krystalle von Hydrindin-Kali absetzt. Diese Krystalle, welche Laurent frühes als Hydrindin angesehen hat, werden durch Wasser zersetzt, indem dieses das Kali auszieht und das Hydrindin in Gestalt eines weissen Pulvers zurücklässt. Behandelt man die angeführten Krystalle mit siedendem Alkohol, worin vorher ein wenig Kali aufgelöst worden ist, und vermischt man dann die Lösung allmälig mit Wasser, so erstarrt sie beim Erkalten zu einem krystallinischen Gewebe, welches ebenfalls durch Wasser zersetzt wird mit Zurücklassung von Hydrindin in Gestalt eines weissen Pulvers. Ob auch diese Krystalle Kali enthalten, ist nicht untersucht worden. Bei einer theilweisen Analyse des Hydrindin-Kali's fand Laurent:

	Gefu	nden	Berechne
C64	60,00	60,00	60,50
H27	4,25	4,30	4,20
K	5,62	5,62	6,15

entsprechend der Formel C<sup>64</sup>H<sup>27</sup>N<sup>4</sup>O<sup>15</sup>K. Aber da dieses Salz beim Trocknen 9 Procent Wasser verliert, worauf das wasserfreie Salz nach der Formel C<sup>64</sup>H<sup>21</sup>N<sup>4</sup>O<sup>9</sup>K zusammengesetzt seyn würde, so ist Laurent der Ansicht, dass die Formel für das Hydrindin = C<sup>64</sup>H<sup>22</sup>N<sup>4</sup>O<sup>10</sup> werden müsse, welche Annahme jedoch nicht durch Analyse eine Bestätigung erhalten konnte, weil die quantitativen Bestimmungen immer 25 — 26 Doppelatome Wasserstoff gegen 64 Atome Kohlenstoff gaben.

Bei der Bereitung des Hydrindins aus Bisulfisatyd oder aus Indin durch Kali bekommt man immer einen gelben flockigen Niederschlag, wenn man zu der Flüssigkeit, woraus das Hydrindin abfiltrirt worden ist, eine Säure setzt. Dieser Niederschlag ist dann ein Gemenge von Hydrindin, Schwefel, wenig Indin und von einem neuen Körper, welcher Flacindin genannt worden ist. Von diesem Flavindin erhält man jedoch eine grössere Menge, wenn man das Kochen mit Kali etwas länger fortsetzt. Man reinigt es durch Waschen mit Wasser, dem ein wenig Ammoniak zugesetzt worden ist, indem dabei Indin, Schwefel und Hydrindin ungelöst bleiben, während das Flavindin aufgelöst wird und dann aus der Lösung durch Salzsäure ausgefällt werden kann.

Das Flavindin ist blassgelb, wenig löslich in siedendem Alkohol und schiesst daraus in mikroscopischen Nadeln wieder an. Beim Erhitzen setzt es sich in einen weissen Körper um, der sich zu der Benzoesäure ähnlichen Nadeln sublimirt. Laurent fand

Flavindin.

fand darin 72,5 Procent Kohlenstoff und 3,82 Procent Wasserstoff, und er vermuthet daher, dass es eine polymerische Modification von India und Indigo sey. - Vermischt man die Lösung des Flavindins in Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd, so entsteht ein gelber Niederschlag, welcher 42 Procent Silber enthält, und welcher von C16H6MO5Åg ausgemacht zu werden scheint.

Da die Bereitung des Isatyds mittelst Schwefelammonium mit einer reichlichen Abscheidung von Schwefel begleitet ist, welcher nicht anders als durch Behandlung mit Schwefelkohlenstoff entfernt werden kann, so schlägt Laurent folgende Bereitungsmethode vor: Pulverisirtes Isatin wird in einem Kolben mit vielem Wasser und etwas Schwefelsäure übergossen; darauf legt man Zink hinein und erwärmt alles gelinde. In dem Maasse, wie sich das Isatin auflöst, vereinigt es sich mit Wasserstoff und geht dadurch in Isatyd über, welches sich in Gestalt eines krystallinischen Pulvers absetzt. Das gebildete Isatyd wird dann mit Alkohol behandelt, um die letzten Reste von Isatin daraus wegzunebsten.

Zuletzt stellt Laurent eine Menge von Formeln für gewisse Metamorphosen-Producte des Indigos und für deren Verbindungen auf, in Betreff welcher ich mich jedoch auf die Hinweisung auf die Abhandlung beschränken muss.

Stenhouse 1) hat seine Untersuchungen über die Gyrophora Flechten 2) fortgesetzt, und zwar dieses Mal mit der Prüfung der von Norwegen herstammenden Gyrophora pustulata. Er fand darin nur 1/2 so viel Farb-

pustulata.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 218.

<sup>2)</sup> Jahresbericht XXIX, 429.

stoff wie in der Roccella Montagnei. Der Farbstoff wird aus dieser Flechte am besten durch Maceration mit Kalkmilch ausgezogen. Wird der Auszug dann mit Chlorwasserstoffsäure vermischt, so entsteht ein rothbrauner gallertartiger Niederschlag, den man mit kaltem Wasser auswäscht, gelinde trocknet und nun mit schwachem Spiritus in einer der Siedhitze nahen Temperatur behandelt, um dadurch ein eingemengtes grünes Harz auszuziehen. Das Ungelöste, welches nun eine bedeutend hellere Farbe bekommen hat wird hierauf mit starkem Alkohol bis nahe zum Sieden erhitzt, die Lösung mit Thierkohle behandelt, noch heiss filtrirt und erkalten gelassen, wobei sich der Farbstoff in kleinen warzenühnlichen Krystallen absetzt, welche durch wiederholtes Auflösen in Alkohol, Behandeln mit Thierkoble und Krystallisiren zuletzt ganz weiss erhalten werden. Den so dargestellten Farbstoff hat Stenhouse Gyrophorsaure genannt.

Gyrophorsäure.

stalle, ist fast unlöslich in kaltem und siedendem Wasser, und schwierig löslich in Aether und Alkohol. Von siedendem Spiritus wird sie weit weniger aufgelöst als Orsellsäure, Erythrinsäure und Lecanorsäure. Ihre Lösungen reagiren nicht auf Lackmuspapier. Kocht man die Säure mit einem grösseren Ueberschuss von Alkalien oder alkalischen Erden, so werden Orcin und Kohlensäure daraus gebildet. Wendet man aber dabei nur eine geringere Quantität Alkali an, so bildet sich, gleichwie dieses mit der Orsellsäure der Fall ist, eine intermediäre, in Wasser lösliche Säure, welche sehr charakteristische saure Eigenschaften besitzt. Mit Chlorkalk giebt die Gyrophorsäure eine schöne rothe Farbe. Von kaltem

wasserhaltigen Ammoniak wird sie kaum ausgelöst, und aus ihrer Lösung in Alkohol wird sie durch Ammoniak niedergeschlagen. Erhitzt man ihre ammoniakalische Lösung in Alkohol, so verwandelt sie sich in eine intermediäre Säure. Ihre Zusammensetzung entspricht der Formel C<sup>56</sup>H<sup>18</sup>O<sup>15</sup>, indem er darin fand:

Gefunden				Berechnet
C56	60,81	61,16	61,12	61,02
H18	4,90	5,20	5,00	5,09
015	34,29	33,64	33,88	33,89

Gyrophorsaures Aethyloxyd wird gebildet, gleichzeitig mit ein wenig Orcin und einem harzartigen Körper, wenn man die Säure mit starkem Alkohol kocht. Dieser Aether löst sich leicht in Wasser, und er wird eben so gereinigt wie die analogen Aetherarten von der Orsellsäure und Erythrinsäure 1). Bei der Analyse wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

	Geft	Berechne	
C40	61,33	61,31	61,39
H25	6,31	6,19	5,87
$O_{16}$	32,36	32,50	32,74,

was der Formel C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>56</sup>H<sup>18</sup>O<sup>15</sup> entspricht. Eine entsprechende Methyloxyd-Verbindung soll durch Kochen der Gyrophorsäure mit Holzalkohol erhalten werden.

Die Gyrophorsäure löst sich leicht in überschüssigem Barytwasser und durch Säuren wird sie unverändert daraus wieder abgeschieden. Leitet man Kohlensäuregas in die Lösung derselben in Barytwasser und zieht man den dabei gebildeten Niederschlag mit siedendem Alkohol aus, so setzt sich beim

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXIX, 432.

Erkalten eine Baryt-Verbindung in kleinen weissen Krystallen ab, welche nach der Zersetzung mit einer stärkeren Säure eine von der Gyrophorsäure verschiedene Säure zu geben scheinen.

Rine Lösung der Gyrophorsäure in Alkohol giebt mit neutralem essigsaurem Bleioxyd keiuen, aber mit basischem essigsaurem Bleioxyd einen weissen Niederschlag. Stenhouse konnte jedoch diese Verbindung nicht auf einem bestimmten Sättigungsgrade erhalten.

Lecanora tartarea.

Durch eine analoge Behandlung, welche hier für die Gyrophora pustulata angeführt worden ist, hat Stenhouse auch aus einer von Norwegen herstammenden Lecanora tartarea eine Säure und aus dieser wiederum eine Aetherart dargestellt, und beide analysirt mit folgenden Resultaten:

	Die 8	äure	Die	Aethylox	kyd-Verbindang
C	60,96	61,20		61,46	61,30
H	5,15	5,10		6,29	6,19
0	33,89	33,70		32,25	32,51.

Aus diesen Resultaten und den im Uebrigen ähnlichen Eigenschaften und Verhältnissen zieht Stenhouse den Schluss, dass die in der Lecanora tartarea vorkommende Säure Gyrophorsäure sey.

Wiewohl nun das gyrophorsaure Aethyloxyd sich in seiner procentischem Zusammensetzung sehr nahe übereinstimmend gezeigt hat mit den Aethyloxyd-Verbindungen der Lecanorsäure, Erythrinsäure, Alphaorsellsäure und Betaorsellsäure, so glaubt Stenhouse doch, dass Schunck's Hypothese, nach welcher alle diese Säuren eine gepaarte Lecanorsäure seyn sollen, nicht wahrscheinlich sey.

Erythromannit. Stenhouse hat ferner den Körper, welchen er früher Erythroglucin oder Pseudoorcin nannte, jetzt

Erythro-Mantit genannt. Zu dieser Namens-Veränderung ist er, wie er angiebt, nicht allein durch die sehr verwandten Eigenschaften, welche Mannit und Erythromannit besitzen, sondern auch dadurch veranlasst worden, dass sie analoge Körper hervorbringen, wenn man sie mit rauchender Salpetersäure be-Setzt man nämlich pulverisirten Erythrohandelt. mannit in kleinen Portionen zu kalter rauchender Salpetersäure, so löst er sich mit Entwickelung von Wärme darin auf, und setzt man dann ein der Salpetersaure gleiches Volum Schwefelsaure hinzu, so erstarrt das Gemisch bald zu einem Brei von Kry-Krystallen. Wird dieser auf ein Asbest-Filtrum gebracht, nach dem Abtropfen mit Wasser ausgewaschen, ausgepresst und mit heissem Alkohol umkrystallisirt, so erhält man grosse glänzende Blätter. Das so hervorgebrachte Product nennt Stenhouse salpeter-Salpetersaurer sauren Erythromannit. Es schmilzt bei + 610, und Erythromannit. krystallisirt einige Grade darunter. Einige Grade darüber entzündet es sich. Vermischt man es mit Sand und schlägt man mit einem Hammer darauf, so explodirt das Gemisch sehr heftig. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefur	Berechnet	
$C_{11}$	16,56	16,68	16,75
H <sub>9</sub>	2,46	2,50	2,27
N5	17,88	17,83	17,98
$0^{51}$	63,15	62,99	63,00,

was Stenhouse durch die Formel C<sup>11</sup>H<sup>9</sup>N<sup>5</sup>O<sup>51</sup> repräsentirt, und da er jetzt für den Erythromannit die Formel C<sup>11</sup>H<sup>14</sup>O<sup>11</sup> aufstellt, nach welcher dessen procentische Zusammensetzung die folgende seyn würde:

$C^{11}$	3 9,29
H14	8,33
$0^{11}$	52,38,

und da er ferner für den Mannit die Formel C<sup>12</sup>H<sup>14</sup>O<sup>12</sup> und für den salpetersauren Mannit nach Domonte's und Ménard's Bestimmungen die Formel C<sup>12</sup>H<sup>9</sup>N<sup>5</sup>O<sup>32</sup> annimmt, so stellt er alle diese Körper in folgender Art zusammen:

Mannit . . C12H14O12

Salpetersaurer Mannit . . .  $C^{12}H^9O^7 + 5\overline{R}$ Erythromannit  $C^{11}H^{1+}O^{11}$ 

Salpetersaurer Erythromannit . C<sup>11</sup>H<sup>9</sup>O<sup>6</sup> + 5\vec{n}.

Diese Zusammenstellung hat jedoch keinen Werth, in sofern die Formel für den Nitromannit unrichtig ist, aber sie macht doch das Princip für die Benennungen Erythromannit und salpetersauren Erythromannit aus, und deswegen kann auch bei der Annahme dieser Namen in der Gegenwart noch ein grosses Fragezeichen gesetzt werden.

Peucedanin.

Bothe 1) hat den in der Wurzel von Peucedanum officinale vorkommenden krystallisirbaren Körper, welcher Peucedanin genannt worden ist, untersucht. Nach ihm wird das Peucedanin am besten auf die Weise dargestellt, dass man die Wurzel zerstösst, mit 90 procentigem Alkohol einige Zeit digerirt und damit zuletzt bis zum Kochen erhitzt. Aus der filtrirten Lösung krystallisirt das Peucedanin beim Verdunsten aus. Es wird dann mit schwachem Spiritus von einem braunen Harz befreit. Die letzteren Alkohol-Extracte enthalten mehr von der eingemengten unreinen Masse, als das erste Extract, weshalb das Peucedanin am besten aus diesem dadurch bereitet wird, dass man dasselbe so lange mit Wasser versetzt, als sich der gebildete Niederschlag noch wieder auflöst,

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI. 371. Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 308.

und dann erkelten lässt, wobei das Peucedanin daraus anschiesst. Hierauf reinigt man das Peucedanin durch Auflösen in kaltem Aether, wobei ein wenig Oxypeucedanin unaufgelöst bleibt, nach dessen Abfiltriren man die Lösung krystallisiren lässt. Die nach älteren Angaben bereits bekannten Eigenschaften des Peucedanins hat Bothe noch durch folgende vermehrt. Es krystallisirt aus dem Aether in glänzenden farblosen Prismen, welche dem rhombischen System angehören. Die Krystalle schmelzen bei + 75° ohne etwas an Gewicht zu verlieren, und bei + 130° wird die geschmolzene Masse braun, indem sich ein geringes Sublimat bildet. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden		Berechnet
Cs+	70,45	70,62	70,59
H <sub>13</sub>	6,05	5,98	5,89
06	*****	-	23,52

wonach es am einfachsten mit der Formel C+H2O ausgedrückt werden kann, aber Bothe hält, besonders wegen der Metamorphosenproducte, die Formel C2+H12O6 als die wahrscheinlichste. Es glückte Bothe nicht, zwischen Peucedanin und einer Base eine bestimmte Verbindung hervorzubringen. Das Peucedanin löst sich unverändert in Alkalien und wird durch Säuren daraus wieder niedergeschlagen.

Beim Auflösen des im Ansehen reinen Peuceda-Oxypeucedanins, wie es durch mehrfache Umkrystallisationen mit Alkohol dargestellt worden ist, in warmem Aether bleibt ein körniger Rückstand, der durch eine hinreichende Behandlung mit kaltem Aether gereinigt werden kann. Dieser Rückstand ist Oxypeucedanin genannt und bei der Analyse zusammengesetzt gefunden worden aus:

	Gefunden		•	Berechnet
C24	67,81	68,18		68,25
$\mathbf{H}_{11}$	5,15	5,37		5,21
07	•	•		26,52

was der Formel C24H11O7 entspricht.

Das Oxypeucedanin schmilzt bei + 140°, und soit, mit Ausnahme dieses Schmelzpunkts und seiner Schwerlöslichkeit in seinen übrigen Eigenschaften dem Peucedanin ähnlich seyn. Da alte Wurzeln mehr Oxypeucedanin enthalten als frische, so zieht Bothe daraus den Schluss, dass das Oxypeucedanin auf Kosten des Peucedanins auf die Weise gebildet werde, dass das letztere 1 Atom Wasser abgiebt und dafür 2 Atome Sauerstoff aufnimmt.

Nitropeucedanin.

Behandelt man das Peucedanin mit Salpetersäure von 1,21 specifischem Gewicht in einer Temperatur von + 60°, so löst es sich zu einer gelben Flüssigkeit auf, und beim Erkalten schiesst eine blättrige Krystallmasse daraus an, welche durch Umkrystallisation mit Alkohol gereinigt werden kann, und welche Nitropeucedanin genannt worden ist. Das Nitropeueedanin bildet farblese Krystallblätter, löst sich leicht in Alkohol und Aether, aber es ist unföslich in Wasser. Es schmilzt bei + 1000, zersetzt sich aber da-Aus seiner, aber unrichtig berechneten Analyse zieht Bothe den Schluss, dass das Nitropeucedanin nach der Formel C<sup>24</sup>H <sup>10</sup>NO<sup>9</sup> zusammengesetzt sey. — Bei der Behandlung des Peucedanins mit Salpetersäure soll nach Bothe gleichzeitig ausser dem Nitropeucedanin auch Styphninsäure gebildet werden, was aber nicht durch die Analyse des styphninsauren Silberoxyds, welche er mittheilt, bestätigt wird.

Leitet man Ammoniakgas bei + 100° äber Oxypeucedanin, so erhält man ein in siedendem Alkohol lösliches Product, welches daraus beim Erkalten in diamantglänzenden Prismen anschiesst, welche dem rhombischen System angehören. Für dieses Product hat nun Bothe den Namen Nitropeucedaninamid vorgeschlagen, weil er es bei der Analyse nach der Formel C24H12N2O8 zusammengesetzt fand. schen hat er diese Formel in keiner Weise durch die quantitativen, aber fehlerhaft berechneten Bestimmungen bestätigt, welche von ihm angestellt wurden, um die Menge von aufgenommenem Ammoniak und von abgegebenem Wasser zu erforschen, wenn die Verbindung auf folgende Weise entstanden wäre:

 $C^{24}H^{10}NO^9 + NH^5 - H = C^{24}H^{12}N^2O^8$ .

Bödecker<sup>1</sup>) hat Columbia hereitet, indem er die Columbia. Columbowurzel (von Cocquius palmatus) mit 70procentigem Alkohol auszog, den Spiritus aus der Lösung vollständig wieder abdestillirte, den Rückstand mit etwas Wasser vermischte und ihn dann mit Aether-schüttelte, was er so oft wiederholte, als der Aether noch Columbin auszog, Ausser dem Columbin löst der Aether auch fettes Oel auf; aber dieses fette Oel bleibt grösstentheils in der geringeren Menge von Aether aufgelöst, wenn man die Lösung darin zum Krystallisiren des Columbins nur his zu einem gewissen Grade verdunstet. Den Rest des Oels entfarnt man aus dem Columbin durch wiederholte Umkrystallisirungen desselben mit Aether, bis es sich beim Erhitzen mit Essigsäure völlig auflöst und dabei keine Oeltröpfehen mehr abscheidet. Bödecker hat das Columbin bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. I.XIX, 37.

C42	Gefunden		Berechnet
	65,11	65,29	65,33
H33	5,95	6,01	5,68
014	28,94	28,70	29,09.

Bei seinen Versuchen konnte er jedoch keine sichere Kenntniss von dem Atomgewicht dieses Körpers bekommen, aber er vermuthet doch in Bezug auf die Körper, worüber ich sogleich weiter Bericht erstatten werde, welche ebenfalls aus der Familie der Menispermeen herstammen, und welche auch 42 Atome Kohlenstoff enthalten, dass die Zusammensetzungsformel für das Columbin am wahrscheinlichsten — C<sup>42</sup>H<sup>22</sup>O<sup>14</sup> sey.

Berberin.

Das Berberin, welches Bödecker 1) schon früher in der Columbowurzel fand, bereitet er jetzt auf die Weise, dass er das zur Trockne verdunstete Alkohol-Extract von der Columbowurzel mit warmem Kalkwasser auszieht, und die dadurch erhaltene braunrothe Lösung mit Chlorwasserstoffsäure neutralisirt, wobei sich ein amorpher Körper daraus niederschlägt. Setzt man dann mehr Chlorwasserstoffsäure zu der filtrirten Flüssigkeit, so schiesst daraus in einigen Tagen salzsaures Berberin an, welches dadurch gereinigt wird, dass man es in 85procentigem Alkohol löst und diese Lösung mit Aether vermischt, welcher das Salz in Gestalt eines hochgelben Pulvers abscheidet. Das bei + 110° getrocknete Salz fand Bödecker bei der Analyse zusammengesetzt aus:

Gefunden	Gefunden	Berechnet
von Bödecker at	us von Fleitmann aus	
Cocculus palmatus	_	
C <sup>42</sup> 62,78	62,89 62,53	62,81
H <sup>20</sup> 5,07	5,44 5,67	4,97
<b>€</b> l 9,06	9,13 9,80	8,83

<sup>1)</sup> Jahresb. XXIX, 464.

= C<sup>+2</sup>H<sup>15</sup>O<sup>9</sup>NH<sup>+</sup>Cl + H = berAmCl + H, und diese Formel ist durch die Bestimmung des Gehalts an Platin in dem Doppelsalz davon bestätigt worden, welche diesen Gehalt zu 17,58 Procent herausstellte. Dieser Gehalt entspricht der Formel C<sup>+2</sup>H<sup>15</sup>O<sup>9</sup>NH<sup>+</sup>Cl + PtCl<sup>2</sup>, welche einen Platingehalt von 17,53 Procent voraussetzt. Behandelt man das Berberin mit Kalkhydrat, so giebt es schon bei der Destillations-Temperatur Chipolin.

Der bei der Behandlung des Extracts mit Kalk-Columbosäure. wasser ungelöst gebliebene Theil, welcher, wie im Vorhergehenden angeführt worden ist, bei der Bereitung des Berberins erhalten wird, enthält eine eigenthümliche Säure, welche Bödecker Columbosäure Nach der Reinigung von eingemengtem Columbin wird die Columbosäure als eine gelbe firnissähnliche Masse erhalten, die sich nicht in Wasser auflöst, aber leichter in Essigsäure und sehr leicht in Aether. Sie schmeckt bitter, wird nicht von Salpetersaure angegriffen, aber sie wird von concentrirter Schwefelsäure aufgelöst und durch Wasser unverändert daraus wieder niedergeschlagen. Ihre Lösung in Alkohol wird nicht durch essigsaures Kupferoxyd gefällt, aber dagegen durch essigsaures Bleioxyd. Nach den damit ausgeführten Analysen betrachtet Bödecker die Columbosaure nach der Formel C<sup>42</sup>H<sup>21</sup>O<sup>11</sup> + 3H zusammengesetzt. Von diesen 3 Atomen Wasser geht 1 bei + 1000 und ein zweites bei + 1150 daraus weg. Ihr Bleisalz, welches Bödecker als ein basisches betrachtet, würde nach dieser Formel aus 2C<sup>42</sup>H<sup>21</sup>O<sup>11</sup>Pb + HPb + 5H bestehen. Dasselbe verliert sein Wasser zwischen + 100° und 130°.

Bödecker stellt zuletzt die Frage auf, ob nicht die hier angeführten und in der Columbowurzel vorkommenden Körper unter sich von einander abhängig seyen, und zwar nach folgender Vorstellung:

 $C^{42}H^{18}NO^9 + C^{42}H^{21}O^{11} + 8H = 2C^{42}H^{44}O^{28} + NH^5$ Berberin, Columbosäure. Columbin.

Pelosin.

Im Zusammenhang mit dem hier erwähnten Körper hat Bödecker auch die in der Cissampelos Parreira vorkommende und von Wiggers darin entdeckte Base untersucht, welche zuerst Cissampelin und nachher Pelosin genannt worden ist. Dieses Pelosin erhielt er niemals krystallinisch, sondern es blieb bei dem Verdunsten seiner Lösungen in Alkohol und Aether in Gestalt eines amorphen blassgelben Firniss zurück. Bei einer partiellen Analyse fand er die bei + 120° getrocknete Base zusammengesetzt aus:

Gefunden		Berechnet	
C56	71,94	72,08	72,28
H21	7,22	7,04	7,00
M			4,68
06	•		16,04,

was mit der Formel C<sup>56</sup>H <sup>18</sup>O<sup>6</sup>NH<sup>5</sup> == pelAk übereinstimmt.

Das Pelosin vereinigt sich leicht mit Wasser zu einem Hydrat, welches in Aether unlöslich ist. Nach dem Trocknen über Schweselsäure ist dasselbe nach der Formel pelAk + 3H zusammengesetzt, indem er darin 8,21 Procent Wasser fand, während die Rechnung 8,27 Procent fordert. Dieses Wasser geht bei + 120° daraus weg.

Pelosin-Chlorammonium wird auf die Weise dargestellt, dass man Chlorwasserstoffsäuregas in eine Lösung von reinem Pelosin in Aether leitet. Es schlägt sich dam weiss und flockig nieder und ist, wenn man es mit Aether ausgewaschen, rasch über Schwefelsäure und nachher bei + 110° getrocknet hat, nach der Formel pelAmCl zusammengesetzt. Dieses Salz löst sich leicht in Wasser und in Alkohol, und diese Lösungen trocknen beim Verdunsten zu einem Firniss ein. In der Lust zieht des Salz rasch eine gewisse Quantität Wasser an, welche 2 Atomen entspricht.

Das Platindoppelsals, welches nach dem Trocknen bei + 110° ebenfalls nur theilweise analysirt worden ist mit Resultaten, welche der Formel pelAmCl + PtCl² entsprechen, hat eine blassgelbe Farbe und ist ebenfalls amorph.

Chromsaures Pelosin-Ammoniumoxyd schlägt sich schön gelb nieder, wenn man eine Lösung von Pelosin-Chloramannium mit saurem chromsaurem Kaliversetzt. Beim Trocknen wird es leicht schmutzig gelbbraun und bei + 80° dunkelbraun. Beim Erhitzen über + 100° geht alles Organische weg, wobei sich Leukolin und Carbolsäure entwickeln, mit Zurücklassung von wenig Kohle und Chromoxyd. In Folge der Bestimmung des Gehalts an C, H und Crwurde das über Schwefelsäure getrocknete Salz nach der Formel pelAmCr + H zusammengesetzt gefunden.

Endlich stellt Bödecker die Frage auf, ob nicht das Pelosin mit den von Maclagan und Tilley vor einigen Jahren in der Bebeerurinde entdeckten Bebeerin identisch sey.

Wird das Pelosinhydrat der Einwirkung des Lichts und der Lust ausgesetzt, so färbt es sich bald gelb, besonders wenn Wasser mitwirkt, und dabei entwi-

Pellutein.

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVI, 554.

ckelt sich Ammoniak. Nach beendigter Einwirkung löst sich das gebildete Product nicht mehr in Wasser auf, und bei der Behandlung mit Alkohol bleibt ein bedeutender Theil von einem huminartigen Körper davon unaufgelöst. Beim Verdunsten des Alkohols wird das neu gebildete Product erhalten, welches Pellutein genannt worden ist, in Gestalt einer firnissähnlichen Masse, welche dem Pelosin völlig ähnlich ist, mit Ausnahme seiner Unlöslichkeit in Aether und seiner dunkelgelben Farbe. Nach dem Trocknen bei + 100° wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechne
C42	73,99	73,51
H21	6,18	6,10
M	3,84	4,08
07	15,99	16,31,

welche Resultate zu der Formel C<sup>42</sup>H <sup>18</sup>O<sup>7</sup>NH<sup>5</sup> führen. Diese Formel wurde durch die Bestimmung des Platingehalts in dem Platindoppelsalz dieser Base bestätigt, welches nach einer Mittelzahl von 3 Analysen = 17,8 Procent Platin enthält.

Kartoffel-Krankheit. Griepenkerl<sup>1</sup>) hat die Asche von gesunden und kranken Kartoffeln analysirt, und in der der letzteren eine weit grössere Quantität von Kalkerde und Talkerde gefunden, als in der der gesunden. Er stellt daher die Frage auf, ob dieses nicht von einem geringeren Gehalt an diesen Stoffen in der Erde an den Stellen herrühren könne, wo die Kartoffel vorzugsweise von dieser Krankheit ergriffen werde, und er verspricht, durch weitere Versuche zu erforschen, wie es sich damit verhalten möge.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX. 354.

Ragsky 1) hat grüne und gelbe Maulbeerhlätter Maulbeereiner quantitativen prüfung in Bezug auf ihren Gehalt an Stickstoff unterworfen, und er hat dabei gefunden, dass die grünen Blätter 3,995 bis 4,06 aber die gelben nur 1,609 bis 2,0 Procent Stickstoff enthalten. Die Untersuchung wurde hauptsächlich in der Absicht angestellt, um zu erfahren, in wie fern beide Blättersorten in chemischer Hinsicht von einander verschieden seien, da man gefunden hat, dass der Seidenwurm, wenn er mit solchen Maulbeerblättern gefüttert wird, welche mit gelben Blättern gemengt sind, stets einer grösseren Sterblichkeit ausgesetzt ist, als wenn man ihn mit bloss grünen Blättern nährt. nun in der Seide 17 Proc. Stickstoff enthalten sind, und daher dieser Grundstoff keineswegs als unwesentlich für das Fortkommen des Seidenwurms angesehen werden kann, so glaubt er, dass auf den geringeren Gehalt an Stickstoff in den gelben Maulbeerblättern bei der Ernährung des Seidenwurms eine gehörige Aufmerksamkeit gerichtet werden müsse.

Githago einen Körper angegeben, welchen er, zur Unterscheidung von Schulze's Agrostemmin, Githagin nennt, aber er hat dabei nicht die Frage berührt, ob diese beiden Körper identisch sind oder nicht. Das Githagin wird erhalten, wenn man die Saamen durch Ausziehen mit Aether von fettem Oel befreit, darauf die zurückgebliebene Aetherlösung mit Alkohol von 920 Tr. auszieht, und nun den Rückstand

Scharling<sup>2</sup>) hat in dem Saamen von Agrostemma

blätter.

Githagin.

mit Alkohol von 84° Tr. auskocht, die vereinigten

<sup>1)</sup> Wiener Acad. Berichte 1849. Jan. S. 51.

<sup>2)</sup> Oversigt over det Danske Vid. Selskabs Förhandl. 1849, p. 96.

und filtrirten Alkohol-Abkochungen verdunstet und den Rückstand mit Alkohol von 920 Tr. behandelt. Beim Erkalten dieser letzten Lösungen scheidet sich das Githagin weiss, aber noch unrein ab. erhält mehr davon, wenn man die Lösung mit absolutem Alkohol vermischt. Dieses Githagin wird durch Auflösen in Wasser gereinigt, wobei Pflanzenleim ungelöst bleibt; dann wird die filtrirte Flüssigkeit mit neutralem essigsauren Bleioxyd ausgefällt, filtrirt und mit basischem essigsauren Bleioxyd versetzt, wodurch nun Githagin - Bleioxyd niedergeschlagen wird, welches ausgewaschen und in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt wird. Die abfiltrirte Wasserlosung wird verdunstet, his sich dabei eine gallertartige Masse zu zeigen anfängt. Beim Eintrocken bleibt dann das Githagin in Gestalt einer spröden, gummiähnlichen, gelbbraunen Masse zurück. Ausser diesem Verfahren hat Scharling noch zwei andere Bereitungsmethoden für das Githagin angegeben. Fallt man die concentrirte Lösung des Githagins in Wasser mit Alkohol, so erhält man dasselbe in Gestalt einer weissen stärkeähnlichen Masse, welche im Ansehen zwar der Stärke ähnlich ist, die aber doch einen der Seide ähnlichen Glanz und auf dem Bruch unter einem Mikroscop eine krystallinische Beschaffenheit zeigt. Setzt man das Githagin mehrere Stunden lang einer Temperatur von + 1000 aus, so zerspringt es mit vieler Hestigkeit in mehrere Stücke. Beim Verdunsten seiner Lösung in Wasser bleibt es als eine klare, gelbbraune, gummiähnliche Masse zurück, welche unter einem Mikroscope sich vollkommen amorph zeigt. Das Githagin löst sich nur unbedeutend in kaltem und in siedendem absoluten Alkohol und in Aether, aber dagegen ziemlich in 93 procentigem

Alkohol. Schwacher Spiritus löst es leicht auf, und noch leichter ist es in Wasser töslich. Es hat einen brennenden Geschmack, reagirt nicht auf Pflanzenfarben, lost sich mit rother Farbe in concentrirter Schwefelsäure, und die Lösung fürbt sich allmälig blaugrün. Die Lösung des Githagins in 85 procentigen Alkohol gibt eine gallertartige Masse, wenn man sie mit verdünnter Salpetersäure kocht, und diese Masse ist in Wasser unauflöslich, aber löslich in Spiritus. Kocht man das Githagin mit einen Ueberschuss von concentrirter Salpetersäure, so bildet sich ein gelbes Product. Die Lösung des Githagins in Spiritus wird durch salpetersaures Silberoxyd gefällt, aber nicht durch Platinchlorid, salpetersaures Quecksilberonydul, Sublimat oder Gerbsäure. Das Githagin hat noch nicht auf eine solche Weise dargestellt werden können, dass es nach verschiedenen Bereitungen eine constante procentische Zusammensetzung hatte, auch glückte es nicht, eine bestimmte Verbindung von Githagin und einem unorganischen Körper darzustellen. Das Githagin ist sehr giftig.

Calloud 1) hat folgende Bereitungsmethode für das Santonin angegeben: Man kocht 10 Kilogrammen Wurmsaamen mit 80 Liter Wasser und 600 Grammen kaustischem Kalk, und wiederbolt dieses Auskochen noch einmal. Die filtrirte Abkochung wird bis auf 10—12 Liter verdunstet und mit Salzsäure im Ueberschuss versetzt, wodurch sich das Santonin und ein harzartiger Körper niederschlägt, welcher letztere durch Behandeln mit 50 Grammen kaustischem Ammoniak ausgezogen wird. Das dabei ungelöst bleibende Santonin wird in Spiritus aufgelöst,

Santonin.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XV, 106.

die Lösung mit Thierkohle behandelt und nach dem Filtriren krystallisiren gelassen, wobei man es rein erhält.

Caffee

Payen 1) hat in den wissenschaftlichen Journalen des Jahres 1849 eine fast nur neue Auflage der Abhandlungen abdrucken lassen, welche über den Caffee schon früher von ihm mitgetheilt worden waren. Es wäre gut gewesen, wenn er dabei wenigstens Rücksicht auf die Einwürfe genommen hätte, welche ihm wider seine früheren Untersuchungen gemacht worden sind, und welche natürlicherweise immer gegen ältere Arbeiten in einer neueren Zeit gemacht werden können. Aber da auch dieses nicht einmal der Fall gewesen ist, und noch weniger neue Thatsachen angefährt worden sind, so kann man eigentlich keinen Grund erkennen, weshalb die Abhandlung mitgetheilt worden ist.

Saamen von

Posselt<sup>2</sup>) hat in der Kürze einige Nachrichten Hedera Helix über die Bestandtheile der Saamen von Hedera Helix mitgetheilt, deren fleischiger Theil einen stickstoffhaltigen und dem Emulsin etwas ähnlichen Körper, Fett, zwei eigenthümliche Säuren, Zucker, Pektin und unorganische Salze enthält. Das Fett wird durch Behandeln mit Aether ausgezogen, und dasselbe enthält sewohl Elain als auch Stearin. Das Stearin verseist sich schwierig und es bedarf das Schmelzen mit Kali, wenn die Verseifung vollständig stattfinden soll. Scheidet man dann die fette Säure aus der gebildeten Seife ab, so hat sie folgende Eigenschaften: Sie erstarrt krystallinisch, hat eine schöne weisse Farbe, erstarrt nach dem Umkrystallisiren bei + 30°, treibt

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVI, 108.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 62.

Kohlensäure aus kohlensaurem Natron, und ihr Silbersalz enthält 27,4 bis 27,64 Proc. Silber. - Behandelt man die mit Aether ausgezogene Masse mit Alkohol so löst sich darin eine Säure auf, welche Hederinsäure genannt worden ist, und welche sich daraus abscheidet, wenn man den Alkohol bis auf 1 davon abdestillirt. Die abgeschiedene Säure ist jedoch noch nicht rein, sondern gelb, aber wenn die Säure daraus rein dargestellt wird, was jedoch nur einmal und zwar zufälligerweise glückte, so bildet sie weisse Nadeln oder Blätter, welche schwach sauer reagiren, sich nicht in Wasser und in Aether, aber Die Hederinsäure in concentrirtem Alkohol lösen. treibt Kohlensäure aus und bildet neutrale Salze, welche jedoch nicht krystallisirt erhalten werden können, sondern sie bilden geléeartige Massen, welche sich in Alkohol auflösen. Schwefelsäure löst die Hederinsäure mit purpurrother Farbe auf. Bei + 1000 verliert die Hederinsäure 5,42 Proc. an Gewicht, und in der so getrockneten Säure wurden bei der Analyse 66,43 Proc. Kohlenstoff und 9,41 Proc. Wasserstoff gefunden. Ihr Atomgewicht konnte wegen Mangel an Material nicht bestimmt werden.

Ausser der Hederinsäure kommt noch eine andere Säure in dem Saamen von Hedera Helix vor, welche die Reindarstellung der Hederinsäure sehr erschwert. Wiewohl Posselt diese zweite Säure noch nicht in einem reinen Zustande darzustellen vermochte, so gibt er doch darüber an, dass sie in Wasser, Alkohol und Aether löslich sei. Er bekam sie dadurch, dass er die Saamen mit Essigsäure-haltigem Wasser auskochte, nachdem sie vorher mit Alkohol und Aether behandelt worden waren, die Abkochung mit essigsaurem Bleioxyd ausfähte, und die filtrirte Flüs-

sigkeit mit Ammoniak vermischte, wodurch ein gelber Niederschlag erhalten wurde, den er durch Schweselwasserstoff zersetzte und darauf die daven absiltrirte Lösung verdunstete. Die Salze dieser Säure sind gelb gefärbt. Die Säure reducirt die Salze von Silberoxyd und Quecksilberoxydul, und sie bildet mit Baryt, Kalk, Bleioxyd und Quecksilberoxyd unlösliche Verbindungen. Mit einer Lösung von Leim so wie auch mit den Salzen von Eisenoxydul und Eisenoxyd gibt sie keine Fällungen.

Natur der Gährung.

Schubert 1) hat einige Versuche angestellt, um die Natur der Hefe zu erforschen, und dabei seine Beobachtungen mit denen von älteren Forschern zusammengestellt. Er zieht aus seinen Untersuchungen den Schluss, dass die Hefe nur in Folge ihrer perösen Beschaffenheit wirke, und dass Sauerstoff ursprünglich vorhanden sein müsse, wenn die Gährung ihren Anfang nehmen soll. Schubert führt an, dass er eine Lösung von Zucker mit Platinschwamm, Kohle, Bimstein, Asbest, gebranntem Thon, Thonerde, Risenoxyd und Pektin in wenig Tagen in Gäbrung gebracht habe, dass aber devon die beiden zuerst genannten Körper die Gährung immer weit rascher und lebhafter hervorgerufen hätten, wie die übrigen Stoffe. Gegenwart von Salzen, besonders von saurem Ammoniumoxydsalzen, beschleunigen zwar häufig die Gährung, inzwischen verzögert sie dieselbe auch zuweilen. Zuletzt führt Schubert die Resultate von nicht weniger als 67 verschiedenen Weinsorten, so wie auch gewisse Betrachtungen darüber an, welche allerdings ihren Werth haben, die aber hauptsächlich einen technischen Zweck verfolgen, so dass ich glaube,

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVII, 197. 397.

hier keinen Auszug daraus liefern zu müssen, sondern nur die, welche sich specieller für diesen Gegenstand interessiren, auf die Abhandlung zu verweisen.

Despretz 1) hat die Beobachtung gemacht, dass wenn man Alkohol mit flüssigem Stickoxydul in einem sehr dünnen Glasrohr vermischt, und dieses in ein Gefäss einsenkt, welches einen Brei von sester Kohlensäure und Aether enthält, und dann die ganze Vorrichtung unter die Glocke einer Luftpumpe bringt, der Alkohol dickstüssig wird und seine Durchsichtigkeit verliert. Es scheint selbst, dass er eine kleine Quantität Alkohol in fester Form erhalten habe.

Vergnette-Lamotte<sup>2</sup>) hat Wein einer starken Kalte ausgesetzt. Dabei schied sich zuerst eine seste Masse ab, welche hauptsächlich aus saurem weinsmaren Kali bestand mit färbenden und stickstoffbaltigen - en die Körpern, und ausserdem ein flüssiger Körper, welcher bei -- 60 erstarrte, und welcher bei der Destillation nur unbedeutende Mengen von Alkohel gab. Nachdem sich diese Körper daraus abgeschieden hatten, war der Wein reicher an Alkehol, aber er kann dann nicht einer Nachgährung unterworfen werden. Auch ist dadurch der Geschmack des Weins verbessert worden. Vergnette-Lamotte's Vermuthung, dass die blättrigen Krystalle, welche sich bei - 60 aus dem Wein absetzen, von bestimmten Verbindungen von Alkohol und Wasser ausgemacht würden, hat sich bei den von Boussingault<sup>5</sup>) darüber angestellten Versuchen nicht bestätigt. Boussingault

Alkohol.

Wein.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 143.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 353.

<sup>3)</sup> Das. S. 363.

hat ausserdem gefunden, dass sowohl weisser Wein, welcher 124 Procent Alkohol enthält, als auch ein Gemisch von Wasser mit 13 Procent Alkohol beim Gefrieren vollständig erstarren, während Wasser, wenn es 15,20 und 45 Procent Alkohol enthält, bei - 100 nicht zum Gefrieren gebracht werden kann.

Branntwein aus

Liebig 1) hat die Beobachtung gemacht, dass der Vogelbeersast. Sast aus unreisen Vogelbeeren zuweilen von selbst in Gährung übergeht, und dass nach dieser Gährung durch Destillation fast 4 Procent von einem 40 proeentigen Branntwein daraus erhalten werden können. Die Vogelbeeren müssen daher eine bedeutende Menge von Zucker enthalten. Liebig vermuthet, dass die Bildung von Kartoffelfuselöl verhindert werden könne, wenn man Weinbeersaft der Kartoffelmaische zuselzen würde.

Alkoholate. Chodnew?) hat einige Beiträge zur Erforschung der Frage geliefert, ob Alkoholate existiren. Er hat dabet, die: Angaben verändert:, welche darüber im vorigen Jahreabierichte, S. 155, nach Einbrodt mitgetheilt worden sind. Was zunächst die salpetersaure Talkerde anbetrifft, so krystallisirt sie nickt in langen Parallelepipeden mit quadratischer Basis, sondern in rhombischen Prismen, und sie entspricht immer der Formel MgA + 6H. Bei + 110° bis 115° verliert dieses Salz 3 Atome Wasser, das vierte Wasseratom geht bei + 115 bis 1200, das fünste zwischen + 120 und + 1550 und das sechste bei + 2100 daraus weg. Darüber hinaus erhitzt gibt das Salz Salpetersăure ab, und man erhält ein in Wasser unauflösliches basisches salpetersaures Talkerdesalz, zusammen-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 122.

<sup>2)</sup> Daselbst S. 241.

gesetzt nach der Formel Mg<sup>5</sup>N. Die krystallisirte neutrale salpetersaure Talkerde verliert über Schwefelsäure 4 Atome Wasser. Ein Doppelsalz von salpetersaurer Talkerde und salpetersaurem Ammoniumoxyd scheint nicht zu existiren. Um das Alkoholat der salpetersauren Talkerde darzustellen muss das Salz wasserfrei sein, und es ist in Folge einer vollständigen Analyse nach der Formel MgN + 3C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>O<sup>1</sup> zusammengesetzt. Das Alkoholat des Chlorcalciums wird durch die Formel Ca Cl + 2C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>O<sup>2</sup> ausgedrückt, und es scheint ausserdem noch eine Verbindung = Ca Cl + 2C<sup>4</sup>H<sup>6</sup>O<sup>2</sup> + 2H zu existiren. Diese beiden Salze sind vollständig analysirt worden.

Mohr 1) ist als Opponent wider die Berzelius'-Aether. Erkläsche Aethyl-Theorie und wider die Weise aufgetre-rung der Bil-dung desselben. ten, in welcher diese Theerie die Bildung von Aether aus Alkohel durch Binwirkung von Schwefelsäure erklärt. Ich will nicht die Einwürse ausühren; welche er gegen diese Theorie gemacht hat, sondern austatt dessen die Erklärung der Aetherbildung vorlegen, welche Mohr als die richtige betrachtet. Von C4H6O2 und 23 werden H und C+H5O2 + 5 gebildet. Der Körper C4 H5 O2, welchen er Aldid nennt, tritt mit der S in Verbindung und bildet damit Aldidunterschwefelsäure, aber auf eine solche Weise, dass sich die Elemente darin nachher im Zustande der zusammengesetzten Verbindung = C4H5S2O7 befinden, welche Formel zugleich die rationelle Vereinigungsweise derselben ausdrückt. Die Verbindung C4H5S2O7 wird nachher in erhöhter Temperatur in 28 und in 1 Atom Aether = C4H5O zersetzt, worauf die so wieder frei gewordene Schwefelsäure von Neuen auf dem Alko-

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVIII, 150. 259.

hol in derselben Art einwirkt, wie beim Beginn, also wieder H und C+H5S2O7 damit hervorbringt. derselben Art wirken auch andere Säuren bei der Aetherhildung ein, wie z. B. Essigsäure, welche mit dem Alkohol H und C+H5O2 + C+H5O2 hervorbringt. Aber da Mohr in diesem letzteren Ausdruck keine Essigsaure als vorhanden anerkennen will, so nimmt er an, dass die beiden Glieder C+H5O2 + C+H5O2 sich in einer amidähnlichen Verbindung befinden. Um Analogien nachzuweisen geht Mohr weiter zu theoretischen Betrachtungen mehrerer anderer Körper über, wie z. B. Rose's Sulfammon, welches er nicht als sulfaminschwefelsaures Ammoniumoxyd == NH2S +NH45 betrachtet, sondern er hält es für am richtigsten, dass es durch die complexe Ferm NH50°S ausgedräckt werde. Eben so sollen Harnstoff und Schiesswolle als in three Art amidahnliche Verbindungen zu betrachten sein.

Apparat zur Soubeiran ) hat die Beschreibung eines von Bereitung von ihm angewandten Apparats zur Bereitung von Aether mitgetheilt. Er bemerkt dabei, dass bei dieser Operation am Vortheilhaftesten eine Temperatur von + 130° anguwenden sei, und dass sich, wenn die Temperatur höher gesteigert werde, ein gasförmiger Kohlenwasserstoff entwickele.

Aethyl. Isoli- Im vorigen Jahresberichte, S. 475, erwähnte ich, rung desselben dass Franckland durch Behandlung von Cyanäthyl mit Kalium Methyl erhalten habe. Derselbe Chemiker<sup>2</sup>) hat nun seine Untersuchungen über die Isolirung organischer Radicale fortgesetzt, und es ist ihm

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. XVI, 321.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 171.

geglückt, das Aethyl darzustellen, dadurch, dass er einen weniger elektropositiven Körper, als Kalium, auf eine einfachere und in Betreff der Vereinigungskraft der Elemente schwächere Aethylverbindung, als früher, einwirken liess. Zu diesem Zweck bereitete er nämlich Jodathyl auf die Weise, dass er 23 Theile Jod allmälig zu einem eiskalten Gemisch von 7 Theilen Phosphor und 35 Theilen absolutem Alkohol setzte, die dabei erhaltene Flüssigkeit im Wasserbade der Destillation unterwarf, das Destillat mit Wasser wusch und nun mit Jod bis zur anfangenden Färbung versetzte. Darauf wurde es über Chlorcaleium getrocknet, zweimal rectificirt über Chlorcalcium, Quecksilber und reinem Bleioxyd, um es dadurch von Wasser, freiem Jod und von Jodwasserstoffsäure vollkommen zu befreien. Das so dargestellte Jodathyl siedete bei + 710,5 bis 720,2 und sein specif. Gewicht war == 1,9464 bei + 160. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C <sup>4</sup>	15,48	15,42
<b>H</b> 5	3,18	3,20
J	-	81,38,

was der Formel C445J entspricht.

Wird das so dargestellte Jodäthyl in einem starken zugeblasenen Glasrohr mit einem Ueberschuss von fein zertheiltem Zink einer Temperatur von + 150° ausgesetzt, so bilden sich weisse Krystalle an dem Glase und auf dem Zink, während ein farbloses dünnflüssiges Liquidum entsteht, welches ungefähr der Hälste des angewandten Jodäthyls im Volum entspricht. Wenn man dann nach 2 Stunden, wo die Reaction beendigt zu sein scheint, die Spitze des zugeblasenen Glasrohrs unter Wasser öffnet, so strömt daraus unJodätbyl.

Gases a hervor, welches ätherartig riecht, mit heller Flamme verbrennt, und welches rasch und vollständig von absolutem Alkohol absorbirt wird. Löst man die in dem Glasrohr zurückgebliebene weisse Krystallmasse in destillirtem Wasser auf, so entwickelt sich daraus ein anderes Gas b, welches in seinen Eigenschaften dem ersteren sehr ähnlich ist.

Um das Gas a von eingemengtem Jodäthyl zu reinigen, und um sich dabei zugleich darüber zu vergewisseren, dass es nicht durch Diffusion mit atmosphärischer Luft verunreinigt sei, liess er es 24 Stunden lang über einer schwachen Lösung von Schwefelkalium stehen. Nachdem es dann noch weiter durch kaustisches Kali gereinigt worden war, hatte es 1,5250 specif. Gewicht. Analytische Untersuchungen stellten dann heraus, dass es ein Gemenge von mehreren Gasen war, procentisch gemengt nämlich aus

 Aethyl
 50,03

 Methyl
 25,79

 Elayl
 21,70

 Stickgas
 2,48,

nach welcher Zusammensetzung das berechnete specifische Gewicht == 1,5038 sein müsste.

War das Gas b auf die Weise bereitet worden, dass die in dem Rohr zurückbleibende krystallinische Masse nach einer 12 stündigen Ruhe mit Wasser behandelt wurde, so zeigte es sich procentisch zusammengesetzt aus

Elayl 2,78
Aethyl 74,81 71,97
Methyl 22,41 25,25,

wurde es dagegen sogleich nach beendigter Entwi-

ckelung des Gases a dargestellt, so zeigte es sich bei eudiometrischen Versuchen frei von eingemengtem Elayl, und bestehend nur aus

**Aethyl** 47,93 **Methyl** 52,07.

In Bezug auf diese Versuche ist Franckland der Ansicht, dass die Einwirkung des Zinks auf Jodäthyl ganz einfach nach der Gleichung C+H53 + Zn == C+H5 + ZnJ stattfinde, dass aber das so abgeschiedene Aethyl zugleich auch einem Theil nach zersetzt werde in gleiche Volumina Elayl und Methyl, indem C+H5 == C2H2 + C2H5. Ausserdem hält es Franckland für wahrscheinlich, dass das Methyl mit dem Jodzink eine Verbindung in einem bestimmten Verhältnisse eingehe, welche die vorhin angeführte krystallinische Masse constituire. Da Methyl und Elayl wahrscheinlich einen niedrigeren Siedepunkt haben als Aethyl, so versuchte Franckland, ob nicht vielleicht das Gas, welches zuletzt aus dem Rohre hervorstromte, als davon die Spitze abgebrochen wurde, reines Aethylgas sein könne, und diese Vermuthung fand er denn auch durch die Analyse bestätigt, indem dieses Gas sein 64fache Volum Sauerstoffgas zur Verbrennung erforderte und damit sein 4faches Volum Kohlensäuregas hervorbrachte. Um jedoch zu entscheiden, ob auch das hierbei entwickelte Gas einfach und nicht ein Gemenge von zwei Gasen war, so stellte Franckland Diffusions - Versuche damit an, und dabei fand er, dass sowohl die relativen Verhältnisse zwischen Kohlenstoff und Wasserstoff nicht verändert wurden, und dass auch das Graham'sche Gesetz: nach welchem die Schnelligkeit, womit ein Gas dissundirt, im directen Verhältnisse zu ihrem Volum und im umgekehrten Verhältnisse zu den Quadretwerzeig ihrer Dichtigkeit steht, für dieses Ges gültig ist.

Das Aethylgas ist farblos, riecht schwach ätherartig, und dieser Geruch verschwindet, wenn man es eine Zeitlang mit rauchender Schweselsäure in Berührung stehen lässt. Seine Formel ist == C445. In der Voraussetzung, dass sich 2 Volumen Kohlengas und 5 Volumen Wasserstoffgas zu 1 Volum condensirt haben, ist das berechnete specif. Gewicht für dieses Gas == 2,00394, berechnet nach den Diffusions-Versuchen aber = 2,0481, und durch directe Wägung wurde es = 2,0462 gefunden. Mit Methylgas verunreinigtes Aethylgas lässt sich nicht bei — 180 condensiren, aber bei + 3º lässt es sich in einem Oersted'schen Condensations-Apperate bei 21 Atmosphären-Druck verdichten, und es bildet dann ein farbloses, durchsichtiges, dunnflüssiges Liquidum, dessen Siedepunkt also bei gewöhnlichem Atmosphären-Druck bei - 23°C sein muss. Von Wasser wird es nicht aufgelöst. Aber Alkohol löst das Aethylgas leicht auf, und absorbirt dieser sein 18,13fache Volum bei 744mm Druck und bei + 140,2; setzt man denn ein wenig Wasser hinsu, so geht das Acthyl aus dem Alkohol wieder gasförmig weg. Es verändert sich nicht durch rauchende Schwefelsäure, concentriste Salpetersaure oder Chromsaure. Mit Schwefel und Jod vereinigt es sich nicht, selbst nicht beim Erhitzen, aber dann bildet sich Schwefelwasserstoff unter Abscheidung von Kohle. Ein Gemisch von 1 Volum Aethylgas und 4 Volum Sauerstoffges verändert sich nicht, wenn man es bei gewöhnlicher Temperatur über Platinschwamm leitet; erst beim schwachen Glühen beginnt der Platinschwamm zu glühen, und dann bildet sich unter Abscheidung von etwas Kohle Wasser und ein Gas, welches wahrscheinlich Grubengas ist. Das Aethylgas wird nicht von Antimonsuperchlorid absorbirt, selbst nicht im Sonnenlicht. Chlor wirkt im Dunklen nicht darauf ein, setzt man ein Gemisch gleicher Volumen von diesem beiden Gasen dem Einfluss von diffusem Licht aus, so vereinigen sie sich augenblicklich zu einer farblosen Flüssigkeit. Brom wirkt ebenfalls auf Aethylgas ein, wenn man es damit dem directem Sonnenlichte und gelinder Erhitzung aussetzt.

Erhitzt man ein Gemisch von gleichen Volumen Wasser und Jodäthyl mit Zink in einem verschlossenen Rohre bis zu + 1500, so findet ebenfalls die Zersetzung statt, aber viel rascher, und wenn man dann nach 2 Stunden unter Schwefelkalium-haltigem Wasser die Spitze des Rohrs abbricht, so strömt ein Ges hervor, welches farbles ist, sich nicht in Wasser löst, aber ven Alkohol anfgelöst wird, welches bei -1-80,8 und 6650,5 Druck sein 1,22 fache Volum daven absorbirt. Es hat einen schwachen ätherartigen Geruch, der durch Behandeln mit Alkohol oder Schwefelsäure verschwindet. Bei - 180 wird es noch nicht flüssig. Chler wirkt im Dunklen nicht darauf ein, aber in diffusem Tageslichte verschwindet bald die Farbe des Chlors. Mit Jod und Schwefel vereinigt es sich nicht, selbst nicht beim Erhitzen. Diese Verhältnisse, so wie auch die procentische Zusammensetzung, welche der des Methyls entspricht, weisen aus, dass dieses Gas identisch ist mit dem Methyl, wie es durch Einwirkung von Kalium auf Cyanmethyl oder durch Elektrolyse der Essigsäure erhalten wird. Das Methylgas kann nicht condensirt werden, wenn man es bei + 30 dem Druck von 20 Atmosphären ausseisi.

Die weisse Salzmasse, welche in dem Rohre zurückbleibt, hat einen ätherartigen Geruch, aber sie enthält keinen organischen Körper, sondern sie ist nur basisches Jodzink.

Die Bildung des Methyls bei dieser Operation wird durch folgende Vorstellung erklärt:

 $C^4H^5J + \dot{H} = 2(C^2H^5) + \dot{Z}nZnJ$ , und Franckland empfiehlt, auf diese Weise das Methyl zu bereiten.

Wendet man bei dieser Operation Alkohol, anstatt Wasser, an, so bildet sich ebenfalls Methyl, aber dann entsteht gleichzeitig auch Aether, wie die folgende Vorstellung darlegt:

$$C^{4}H^{5}J + C^{4}H^{6}O^{2} + 2Zn = 2(C^{2}H^{5}) + C^{4}H^{5}O + ZnZnJ.$$

Erhitzt man gleiche Volumen Jodäthyl und Aether mit Zink in einem verschlossenen Rohr bis zu + 150° so lange, bis die Zersetzung vollendet worden ist, so erhält man eine dickflüssige, ölartige, nicht erstarrende Masse, und beim Abbrechen der Spitze entwickeln sich nur wenige Cubiczolle Gas, aber nach einem Zusatz von Wasser entwickelt sich eine reichliche Menge von Gas, und abgesehen von einer geringen Menge Stickgas zeigte sich dieses Gas in 100 Theilen gemengt aus:

 Aethyl
 27,68

 Methyl
 68,22

 Blayl
 4,10.

Brhitzt man das Jodäthyl mit Eisen, Blei, Kupfer oder Quecksilber bis zu + 150° — 200°, so zersetzt sich kaum eine Spur davon. Arsenik zersetzt es leicht bei + 160°, und dann bildet sich eine blutrothe Flüssigkeit, welche beim Erkalten in schö-

nen Krystallen anschiesst, welche wahrscheinlich Arsenlkjodid = AsJ<sup>5</sup> sind. Beim Abbrechen der Spitze zeigte sich das Rohr lustleer, und es entwickelte sich kein Gas, selbst als dann Wasser hineingebracht wurde. Das überschüssige Arsenik hatte einen dem Antimon ähnlichen Metallglanz. Zinn verhält sich dem Arsenik sehr ähnlich; beim Abbrechen der Spitze entwickelt sich aus dem Rohr kein Gas, selbst nicht, wenn dann Wasser hineingebracht wurde, und dieses Wasser löst nichts von dem beim Erkalten krystallisirten Zinnjodid auf. Kalium verhält sich ähnlich wie Zink, aber da alles Kalium an der Oberfläche Kalihydrat enthält, so findet sich in dem entwickelten Gase immer Wasserstoffgas.

Franckland 1) hat nachher diese Untersuchungen Zinkmethyl. fortgesetzt und er hat in Folge derselben kurze Nachrichten über eine neue Klasse von organischen Körpern mitgetheilt, welche Metalle, Phosphor u. s. w. enthalten. Er giebt nämlich an, dass wenn man Jodmethyl mit Zink behandelt, sich Methylgas entwickelt, während in dem zur Zersetzung angewandten Rohr ein weisser krystallinischer Rückstand bleibt, der sich beim Behandeln mit Wasser entzundet und Grubengas entwickelt. Wird dieser Rückstand in einer Atmosphäre von trocknem Wasserstoffgas destillirt, so geht eine farblose, durchsichtige Flüssigkeit über, welche einen durchdringenden und höchst widrigen Geruch besitzt, und welche, wenn sie mit der Lust oder mit Sauerstoffgas in Berührung kommt, sich entzündet und mit einer glänzenden, blaugrünen Flamme verbrennt, wobei Zinkoxyd gebildet wird. Die Verbindung zersetzt Wasser eben so kräftig wie

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 213.

Kalium, und die Zersetzungsproducte sind Zinkoxyd und Grubengas in dem Atomverhältnisse wie 1:2, woraus folgt, dass sie nach der Formel C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>Zn zusammengesetzt ist, welche Zusammersetzung ausserdem durch eine Analyse bestätigt gefunden worden seyn soll. Die Zersetzung durch Wasser geschieht dann nach: C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>Zn + H = Żn + 2CH<sup>2</sup>. Franckland glaubt, dass dieser Körper direct mit Sauerstoff, Chloru. s. w. vereinigt werden könne, und er nennt ihn als zusammengesetztes Radical Zinkmethyl.

Eine analoge Aethyl-Verbindung soll bei der Behandlung des Jodäthyls mit Zink erhalten werden, und die Zersetzung derselben durch Wasser — C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>Zn + H = Zn + 2C<sup>2</sup>H<sup>5</sup> — erklärt die Bildung von Methyl bei den vorhin angeführten Versuchen, so wie auch das Verhalten des krystallinischen Rückstandes gegen Wasser und Alkohol.

In Folge dieser Verhältnisse hält es Franckland für wahrscheinlich, dass bei der Behandlung des Jodäthyls mit Arsenik und Zinn diese Metalle mit dem Aethyl zu Kakodyl-ähnlichen Radicalen in Verbindung treten, und dieses um so viel mehr, da das Product von Arsenik einen dem Kakodyl ähnlichen Geruch besitzt. Er glaubt selbst, dass Kakodyl erhalten werde, wenn man Jodmethyl mit Arsenik behandelt. Er hat ferner gefunden, dass die Jodide von Methyl, Aethyl u. s. w. leicht durch Phosphor zersetzt werden, und da sich dabei kein Gas entwickelt, so vermuthet er, dass auf diese Weise phosphorhaltige Basen, welche der von Thénard 1) entdeckten entsprechen, hervorgebracht werden können, und dass die

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVIII, 313.

rationelle Formel von Thénard's C<sup>6</sup>H<sup>9</sup>P = (C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>)<sup>5</sup>P sey. Daher hält er es für wahrscheinlich, dass in dieser Art die folgenden Verbindungen würden hervorgebracht werden können:

Wasserstoff- Reihe	Methyl-Reihe	Aethyl-Reihe	B <b>utiryl-</b> Reihe
#Zn	(C <sup>2</sup> <u>H</u> <sup>5</sup> )Z <b>n</b> <sup>♣</sup>	(C⁴¥5)Z <b>n</b> #	(C <sup>6</sup> H <sup>7</sup> )Zn
<b>H</b> <sup>2</sup> As	(C <sup>2</sup> H <sup>5</sup> ) <sup>2</sup> As*	(C <sup>4</sup> H <sup>5</sup> ) <sup>2</sup> As	(C <sup>6</sup> H <sup>7</sup> ) <sup>2</sup> As
H#Sb#	(C <sub>5</sub> Ħ <sub>2</sub> )xSp	(C⁴¥ <sup>5</sup> ) <sup>x</sup> \$b	(C <sup>6</sup> ¥7)×Sb
<u> </u>	(C2H2)2D*	(C+H5)3₽*	(C?Ħ7)5₽.
Valyl-Reib	e Amyl-Re	eihe Pheny	l-Reihe
(C <sup>8</sup> H <sup>9</sup> )Zn	(C <sup>10</sup> H <sup>11</sup> )	Zn (C <sup>12</sup> ¥	15)Zn .
(C <sup>8</sup> H <sup>9</sup> ) <sup>2</sup> A	s (C <sup>10</sup> H <sup>11</sup> )	<sup>2</sup> As (C <sup>12</sup> I	[5)2As
(C8H9)*S	· -	_	(5) <b>xSb</b>
(C8H9)5P	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	-	(5)5 <b>P</b> ,
wavan dia wa	olche mit eine	m Starn vargal	on haraite

wovon die, welche mit einem Stern versehen, bereits dargestelk worden sind.

Vögeli<sup>1</sup>) hat das Verhalten der Phosphorsäure Phosphorsaugegen Aether untersucht. Bei einer Wiederholung res Aethylvon Zeise's<sup>2</sup>) Versuchen über die Phosphorverbin-phosphorsäure.
dung, welche in einer Lösung von Phosphor in Aether gebildet werden sollte, glaubt er gefunden zu
haben, dass der Phosphor nicht eher eine Wirkung
auf den Aether ausübe, als bis er oxydirt worden ist.

Durch die Untersuchungen von Lassaigne, Pelouze und Liebig kennen wir bereits schon eine Aetherphosphorsäure, welche Salze nach der Formel \*\*\*2ÅeP oder vielleicht richtiger 2\*\*\* + Åe\*\* bildet. Vögeli hat nun gefunden, dass wenn man wasserfreie Phosphorsäure mit reinem Aether behandelt, was am besten auf die Weise geschieht, dass man

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 180.

<sup>2)</sup> Jahresh. XXII, 496.

der Säure unter einer Glocke die Dämpfe von Aether oder Alkohol absorbiren lässt, sie in Zeit von 8-14 Tagen wie Syrup dickflüssig wird. Verdünnt man dann diesen Syrup mit Wasser und sättigt man die Flüssigkeit mit kohlensaurem Baryt, so scheidet sich ein schwer lösliches Barytsalz ab, von dem man noch mehr in Gestalt einer krystallinischen Masse bekommt, wenn man die Lösung weiter verdunstet. man den mit Wasser verdünnten Syrup mit kohlensaurem Bleioxyd, so bildet sich ein schwer lösliches Bleisalz, nach dessen Abfiltration die Flüssigkeit nach weiterem Verdunsten ein Salz in dem Thein ähnlichen Krystallen giebt, welches sich leicht in kaltem und noch leichter in warmem Wasser, sehr leicht auch in verdünntem Alkohol, aber schwer in kaltem absoluten Alkohol austöst, während es sich in dem letzteren leicht löst, wenn man es damit erwärmt. Dieses im Ansehen dem Thein ähnliche Bleioxydsalz wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

Bleioxyd	Gefundenes 43,41	Mittel	Berechnet 43,44
Phosphorsäure	27,63		27,77
Kohlenstoff	18,36		18,66
Wasserstoff	3,98		3,90
Sauerstoff	6,72		6,23,

was der Formel PbÅe²P = Pb³P + 2Åe³P entspricht. Da von dem Aethyloxyd 2 Atome gegen 1 Atom von der unorganischen Base in die Verbindung eintreten, so nennt Vögeli die darin enthaltene Säare Biätherphosphorsäure. Das Kalksalz dieser Säure wurde ebenfalls vollständig analysirt und nach der Formel CaÅe²P = Ca⁵P + 2Åe⁵P zusammengesetzt gefunden. Dasselbe löst sich leicht in Wasser, schwieriger in verdünntem Alkohol, und nur unbedeutend in

absolutem Alkohol. Es krystallisirt aus Wasser in seideglänzenden Gruppen und aus schwachem Alkohol in Nadeln. — Die Salze von Talkerde, Kupferoxyd und Nickeloxydul sind alle leicht löslich in Wasser; das erstere kann nur schwierig in Krystallen erhalten werden, das Kupfersalz gar nicht, und das Nickelsalz schiesst beim Erkalten einer concentristen Lösung in Blättern an, welche Krystallwasser enthalten. Das Barytsalz krystallisirt in Nadeln und Blättern.

Wird das angesührte Bleioxydsalz durch Schweselwasserstoff zersetzt und die siltrirte Wasserlösung über Schweselsäure verdunstet, so erhält man nar einen Syrup, aus dem sich keine Krystalle absetzen.

Erhitzt man das Bleioxydsalz im Oelbade über seinen Schmelzpunkt + 1800 hinaus, so zersetzt es sich, mit Entwickelung weisser Dampfe, die sich in der Vorlage zu einer wasserklaren Flüssigkeit condensiren, während ein sehr unangenehmer Geruch wahrgenommen wird. Geschieht das Erhitzen bis zu + 1900 und erhöht man zuletzt die Temperatur bis zu + 2000, bis nichts mehr übergeht, so erhält man am Ende einen Rückstand von ungefähr 57,5 Procent P(pyro)phosphorsaurem Bleioxyd. Das Destillat ist nicht sauer, schmeckt ekelhaft, und lässt sich mit Aether, Alkohol und Wasser vermischen. Es kocht ungefähr bei + 1010. Wird es von anhängendem Wasser dadurch befreit, dass man es eine Zeit lang über geschmolzenem kohlensaurem Kali stehen lässt, so hat sich der Siedepunkt zwar auf + 1420,5 erhöht, aber es ist wahrscheinlich auch dann noch wasserhaltig, wie es nach seiner procentischen Zusammensetzung scheinen will:

	Gefundenes Mittel	Berechnet
Phosphorsaure	38,08	39,15
Kohlenstoff	38,31	39,47
Wasserstoff	8,59	8,22
Sauerstoff	15,02	13,16

was gut mit der Formel (C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O)<sup>5</sup>P = Åe<sup>5</sup>P übereinstimmt, und also ausweist, dass diese Verbindung
neutrales "phosphorsaures Aethyloxyd ist, dass sich
aber auch noch Wasser darin vorfindet.

Bichlorspirsaures Aethyl-die Weise dargestellt, dass er Chlorgas in spirsaures oxyd.

(salicylsaures) Aethyloxyd einieitele, welches im Wasserbade erwärmt gehalten wurde. Die Flüssigkeit erstarrte dabei hald zu einer Masse, welche durch Umkrystallisiren gereinigt wurde. Das bichlorspirsaure Aethyloxyd bildet dann farblose glänzende Tafeln, welche bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

	Gefun	Berechnet	
Gis	.45,65	45,79	45,95
Ħ8	3,36	3,52	3,41
€l <sup>2</sup>	30,41		30,21
$0_e$		_	20,43,

was der Formel C⁴H⁵O + C¹⁴H⁵Cl²O⁵ entspricht.

Binitrospirsau- Behandelt man das salicylsaure Aethyloxyd mit res Aethyloxyd einem Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure, so erhält man ein Product, welches sich in siedendem Alkohol auflöst, und welches daraus beim Erkalten in schwach gelben Blättern anschiesst. Das so hervorgebrachte Product wurde zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 461.

	Gefun	Berechnet	
C18	42,28	42,33	42,19
<b>H</b> 8	3,22	3,16	3,12
N2	10,70	****	10,94
014	*	****	43,75,

was Cahours mit der Formel C4H5O + C14H5O5 reprä-

sentirt. Er nennt diesen Körper Ether salicylique binitrique oder binitrospirsaures Aethyloxyd, in Bezug auf
die Bildung desselben dadurch, dass 2 Aequivalente Wasserstoff in der Spirsäure durch 2 Atome N substituirt
würen. Durch Kochen mit kaustischem Kali verwandelt sich diese Aetherart in Alkohol und in binitrospirsaures Kali. Mehr darüber kommt weiter unten vor.

Debus 1) hat die Einwirkung des Ammoniaks auf Einwirkung den Körper untersucht, welcher durch den Einfluss von Ammonisk auf Aethyl-bivon Jod auf Kalium-Aethyloxysulfocarbonat (xantho-oxysulfocarbogensaures Kali) 2) gebildet wird, und welcher wahrscheinlich nach der Formel ÄeČ<sup>2</sup> + 2ÄeČ<sup>2</sup> zusammengesetzt ist. Zu diesen Versuchen wendet man am besten Kalium- oder Blei-Aethyloxysulfocarbonat an, und stellt das erstere am besten nach Sacc's Methode dar, aber das letztere auf folgende Weise: Man vermischt eine Lösung von Kali in Alkohol mit einer der Quantität des Kali's entsprechenden Quantität von Schwefelkohlenstoff und Bleioxydhydrat unter fortwährendem Umrühren, und lässt dann die Mischung 6 — 8 Stunden lang ruhig stehen. Dabei scheiden sich Schwefelblei und grosse Krystalle von Blei-Aethyloxysulfocarbonat ab, während ein anderer Theil des Bleioxyds von dem Kali aufgelöst wird.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 1.

<sup>2)</sup> Jahresbericht XXVIII, 414.

Niederschlag wird abfiltrirt und die Flüssigkeit bis zur anfangenden Trübung mit Wasser verdünnt, worauf sich das Bleisalz bald in langen farblosen Nadeln daraus absetzt. Dieses Bleisalz ist unlöslich in Wasser, Alkohol und in Aether. Unter Wasser wird es mit Abscheidung von Schwefelblei, Schwefeläthyl und einer Säure zersetzt, welche wahrscheinlich dithionige Säure ist. Verdünnte Salpetersäure verwandelt es nach einigen Stunden in einen fettartigen Körper, der durch längere Berührung mit der Säure oder durch eine stärkere Säure in ein Oel übergeht, mit Bildung von schwefelsaurem Bleioxyd. Chromsaures Kali verwandelt es im Sieden in ein braunes Pulver, und durch Schwefelwasserstoff wird es nicht geschwärzt. Die Analyse des Salzes gab Resultate, nach welchen die Zusammensetzung desselben durch die Formel ( $\dot{P}b\ddot{C} + \dot{A}e\ddot{C}$ ) + 2( $\dot{P}b\ddot{C} + \ddot{A}e\ddot{C}$ ) ausgedrückt wird. Das in Rede stehende Bleiselz fängt schon bei + 1220 an sich zu zersetzen, und in noch höherer Temperatur destillirt ohne Gasentwickelung bei + 1400 ein gelbes und nach unreinem Cyanithyl riechendes Oel über, wobei so viel Schweselblei zurückbleibt, dass es die Hälfte vom angewandten Salz beträgt. Des so erhaltene Destillat, welches in Wasser unlöslich ist, sich aber in Alkohol auslöst, kann nicht durch Rectification gereinigt werden, weil sich dabei der Siedepunkt desselben von + 500 bis zu + 300° erhöht.

Rührt man das Blei-Aethyloxysulfocarbonat mit gewöhnlichem Spiritus an, und setzt man allmälig Jodhinzu, bis die braune Färbung dadurch nicht wieder verschwindet, so erhält man, wenn die von dem gebildeten Jodblei abfiltrirte Flüssigkeit mit ihrem gleichen Volum Wasser vermischt und dann 10 — 22

Stunden lang in einer Temperatur von + 12° ruhig stehen gelassen wird, ein Salz in kleinen weissen Prismen angeschossen, welche Aethyl-bioxysulfocarbonat sind, und welche dadurch von Jodblei gereinigt werden, dass man sie umkrystallisirt. Wendet man Kalium-Aethyloxysulfocarbonat für die Darstellung des Aethyl-bioxysulfocarbonat an, so kann man sogleich nach der Behandlung mit Jod die Alkohollösung mit Wasser verdünnen und das Gemisch einige Stunden lang ruhig stehen lassen, indem nun die neue Verbindung anschiesst, während Jodkalium aufgelöst bleibt. Hat man zu wenig Alkohol gegen das Kaliumsalz angewandt, so scheidet sich das Aethyl-bioxysulfocarbonat beim Verdünnen mit Wasser in Gestalt eines Oels ab, welches dann allmälig krystallisirt.

Das Aethyl-hioxysulfocarbonat schiesst aus verdünnten Lösungen in concentrisch gruppirten, glänzenden Prismen oder Tafeln an. Es hat einen senfähnlichen Geschmack, schmilzt bei + 280 zu einem gelben übelriechenden Oel, welches erst einige Stunden nach dem Erkalten wieder erstarrt. Nach dem Erwärmen bis zu + 1000 - 1200 erstarrt es nicht wieder beim Erkalten, wiewohl es im Uebrigen seine Eigenschaften nicht verloren hat, und diese unkrystallisirbare Modification wird auch erhalten, wenn man das Jed rasch in die Lösung von dem Kalium-Aethyloxysulfocarbonat einträgt, weil sich dann die Flüssigkeit erhitzt, und was Wasser dann daraus abscheidet, krystallisirt nicht. Erhitzt man das Aethylbioxysulfocarbonat bis zu + 160°, so färbt es sich gelber, und unter Entwickelung von Gasblasen destilliren neutrales Aethyl-oxysulfocarbonat, Schwefelkohlenstoff und Kohlensäure über. Die Bildung desselben wird auf folgende Weise erklärt:

$$(\dot{A}e\ddot{C} + \dot{r}\ddot{C}) + 2(\dot{A}e\ddot{C} + \dot{r}\ddot{C}) + 3J = (\ddot{A}e\ddot{C}^2 + 2\ddot{A}e\ddot{C}^2) + 3rJ$$

und seine Zersetzung in höherer Temperatur:

 $2(\ddot{A}e\ddot{C}^2 + 2\ddot{A}e\dot{C}^2) = 2(\dot{A}e\ddot{C} + 2\dot{A}e\dot{C}) + 3\ddot{C} + 3\ddot{C} + 6S.$ 

Es löst sich leicht in Aether und in wasserfreiem Alkohol, und diese Lösungen werden nicht durch essigsaures Bleioxyd, salpetersaures Silberoxyd und durch die meisten Metalloxydsalze gefällt; kocht man aber die Lösung mit dem Silbersalz, so schlägt sich Schwefelsilber nieder. Bei der Analyse fand es Debus zusammengesetzt aus:

Kohlenstoff 29,75 29,80
Wasserstoff 4,18 4,27
Sauerstoff — — 53,50,

welches Resultat mit dem übereinstimmt, was Dessains gefunden hat. Ausserdem vermuthet Debus, dass der von Zeise unter dem Namen Xanthelen?) beschriebene Körper nichts anderes als eine isomerische Modification von diesem Aethyl-bioxysulfocarbonat sey.

Leitet man trocknes Ammoniakgas in eine Lösung von dem Aethyl-bioxysulfocarbonat, so erhitzt sich die Flüssigkeit und trübt sich durch abgeschiedenen Schwefel. Unterbricht man das Einteiten, sobald sich die Flüssigkeit wieder abgekühlt hat, und Risst man dann die filtrirte Flüssigkeit im luftleeren Raume bis zur Trockne verdunsten, so efflorescirt der Rückstand fast vollständig, kleine Nadeln von Ammonium-Aethylexysulfocarbonat bildend, die mit einem ölartigen Körper durchtränkt sind. Durch Behandeln mit Aether kann man dieses Oel ausziehen, welches dann

<sup>1)</sup> Jabresb. XXVII, 548.

beim Verdunsten des Aethers zurückbleibt; dasselbe riecht nach Knoblauch und ist Xanthogenamid ge-Xanthogenanannt werden. Nach einiger Zeit oder unter 280 mid. erstarrt dieses Oel zu rhombischen Tafeln.

Verdunstet man die Lösung von Ammonium-Aethyloxysulfocarbonat in Wasser beim Zutritt der Luft, so zersetzt sich ein Theil davon in Schweselammonium und in Schwefelcyanammonium, aber im luftleerem Raume kann die Lösung unzersetzt verdun-Im Wasserbade verflüchtigt sich das stet werden. Salz mit den Wasserdämpsen. Es schiesst in gfanzenden Krystallen an, welche dem Harnstoff ähnlich aussehen. Kocht man eine Lösung davon mehrere Tage lang, so bilden sich neue Producte, welche jedoch noch nicht genauer untersucht worden sind, aber darunter befindet sich kein Schweseleyanammonium. Beim Erhitzen in einem Rohr bildet sich ein weisses Sublimat von Schwefelantmonium und ein gelber ölartiger Körper, welcher Ammoniumsulfocarbonat zu seyn scheint, während ein geringer schwarzer Rückstand hinterbleibt.

Das Xanthogenamid hat seinen Namen davon erhalten, dass es, wenn man das Ammonium-Aethyloxysulfocarbonat (xanthogensaures Ammoniumoxyd) mit der Formel C4H5O + 2CS2 + MH4O ausdrückt, so zusammengesetzt ist, dass es die Elemente von 2 Atomen Schwefelwasserstoff weniger, als dieses Salz, enthält. De bus giebt daher der Fermel dafür == C6H7NO2S2 die Gestalt von C4H5O2C2 S2 NH2, aber er erkennt, dass er durch die damit angestellten Versuche noch keinen klaren Begriff von der rationellen Zusammensetzung habe erhalten können. Durch Umkrystallisiren, indem man eine concentrirte Lösung

davon in Alkohol langsam verdunsten lässt, wird es in grossen, abgestumpften, 4seitigen, farblosen rhombischen Pyramiden erhalten, welche dem monoklinometrischen System angehören, und welche sich zuweilen der Gestalt von Würfeln nähern. Die Krystalle schmelzen bei + 360 lösen sich schwierig in Wasser, aber äusserst leicht in Alkohol und in Aether. Die Lösungen reagiren neutral und werden durch salpetersaures Silberoxyd, schwefelsaures Kupferoxyd, Bleizucker und Barytsalze nicht gefällt, aber Platinchlorid und Quecksilberchlorid bewirken einen Niederschlag. Durch Hg, Ag, Pb und AgC wird es zersetzt, indem sich unter Bildung von einem Schwefelmetall ein dem Acrolein ähnlicher Geruch entwickelt. Wird nach beendigter Zersetzung das gebildete Schwefelmetall abfiltrirt und das Filtrat abdestillirt, so geht mit dem Lösungsmittel des Xanthogenamids ein wenig von einem neutralen Körper über, der sich nicht abscheiden: lässt. Der Rückstund in der Retorte gieht dann beim Verdunsten im Wasserbade eine geringe Quantität von einem Ammonieksalze, dessen Säure mit keinem Reagens einen Niederschlag giebt, und nach deren Abscheidung mit Schwefelsäure ein Geruch nach Cyansaure bemerkt wird. Das Xanthogenamid löst sich in concentrirter Schwefelsäure auf, und wird daraus durch Wasser unverändert wieder abgeschieden; lässt man aber die Lösung mehrere Tage lang stehen, oder erhitzt man sie, so entwickelt sich daraus eine reichliche Menge von schwesliger Säure. Verdünnt man die Flüssigkeit nach beendigter Entwickelung von schwestiger Säure mit Wasser, und entfernt man aus derselben dann die überschüssige Schwefelsäure durch Behandeln mit kohlensaurem Baryt, so erhält man durch

Verdunsten der filtrirten Flüssigkeit ein gummiähnliches Barytsalz von einer Säure, welche nicht durch die Salze von Silber, Blei, Kupfer, Quecksilber und Kalk gesällt wird.

Behandelt man das Xanthogenamid mit Salpetersäure so entwickelt sich Stickoxydgas, und entfernt man durch Verdunsten die überschüssige Salpetersäure, so erhält man als Rückstand eine saure Flüssigkeit, welche Schwefelsäure und eine andere noch nicht untersuchte Säure enthält. Beim Behandeln des Xanthogenamids mit Chlorwasserstoffsäure giebt dasselbe Salmiak und ein gelbes flüchtiges, aber noch nicht genauer untersuchtes Oel. - Kali und Barytwasser zersetzen das Xanthogenamid beim Kochen in Alkohol und in Schwefelcyanwasserstoff, Ammoniak bei + 1500 in Kohlensäure, Schwefelcyanwasserstoff und in übelriechende mercaptanähnliche Verbindun-Das über Schwefelsäure im lustleeren Raume getrocknete Xanthogenamid wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

	1	Berechnet		
C <sub>e</sub>	34,28	34,62	34,19	34,33
<b>H</b> 7	6,72	6,72	6,67	6,66
M	12,90		_	13,36
$0_5$				15,23
<b>S</b> <sup>2</sup>	32,28	32,43	31,31	30,47,

was der Formel C6H7MO2S2 entspricht.

Behandelt man eine Lösung des Xanthogenamids in Alkohol mit Platinchlorid, so scheidet sich bald ein gelber krystallinischer Niederschlag ab. Dieses Filtrat fährt jedoch noch mehrere Tage lang fort, die in Rede stehende Verbindung in krystallinischen Blättern abzusetzen, aber was so zuletzt anschiesst, ist unrein und dunkelbraun von eingemengtem Schwe-

felplatin. Beim Verdunsten gehen Salzsäure und ein braunes Oel weg, während ein Rückstand von Schwefelplatin und Salmiak erhalten wird. Der gelbe krystallinische Platinniederschlag ist unlöslich in Alkehol, Aether und Wasser, verändert sich wenig durch concentrirte Schwefelsäure, so wie auch durch Kali, Salpetersäure und Salzsäure, aber er löst sich leicht in Königswasser. Bei + 120° wird es zersetzt mit Entwickelung eines stinkenden Oels. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	•	Berechnet		
$C^{12}$	13,97	13,39		14,01
H14	2,69	2,72		2,72
04	-			6,24
<b>S</b> <sup>4</sup>				12,46
$N_3$		_	-	5,46
Pt2	38,04	38,26	37,85	38,43
<b>C</b> Į	19,08	23,30		20,69,

was Debus mit der Formel;

$$S^2$$
 (PtCl<sup>2</sup>+ C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>2</sup>O ) + (PtCl + C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>2</sup>O ) NH<sup>2</sup> repräsentirt.

Die Lösung des Xanthogenamids in Alkehol giebt mit Quecksilberchlorid einen starken weissen Niederschlag, welcher sich grösstentheils in Wasser und in Alkohol auflöst. In diesem sonst amorphen Niederschlage kann man mit einem Mikroscope Krystalle entdecken.

Kocht man das Xanthogenamid mehrere Stunden lang in einer Flasche mit Barytwasser, aber auf die Weise, dass die flüchtigen Verbindungen condensirt werden, und wieder zurückfliessen können, so entwickelt sich im Anfange viel Ammoniak, was dann wohl allmälig abnimmt, aber doch auch fortdauert, wenn man die Operation 5 — 6 Stunden lang fortsetzt. Durch wiederholte Rectification des Destillats, welches dabei erhalten wird, bekommt man zuletzt ein Product, welches Alkohol ist. Leitet man Kohlensäuregas in die Flasche und filtrirt man den kohlensauren Baryt ab, so erhält man beim Verdunsten der filtrirten Flüssigkeit ein zerstiessliches Salz, und dieses ist Rhodankalium. Das Xanthogenamid ist dabei also in Alkohol und in Rhodanwasserstoff zersetzt worden, in folgender Art:

 $C^{6}H^{7}O^{2}S^{2}N = C^{4}H^{6}O^{2} + C^{2}NS^{2}H.$ 

Beim Erhitzen wird das Xanthogenamid nicht eher als bei + 1750 zersetzt, wobei es anfängt zu sieden, während eine unangenehm riechende, farblose Flüssigkeit überdestillirt. Dieses Destillat färbt sich an der Lust dunkel; es ist unlöslich in Wasser, aber löslich in Alkohol und in Aether. Bei der Rectification zeigt es keinen constanten Siedepunkt, indem dieser sich von + 50° allmälig auf 230° erhöht. Was dabei zuerst überdestillirt, ist farblos, aber das zuletzt Uebergehende hat eine dunkelgelbe Farbe. Beide Destillate reagiren schwach alkalisch und geben schwache weisse Fällungen, wenn man ihre Lösung in Alkohol mit Salzen von Silber, Kupfer und Blei vermischt. Quecksilberchlorid giebt einen voluminösen Niederschlag, welcher, wenn man ihn in der Flüssigkeit eine Zeitlang liegen lässt, in krystallinische Blätter übergeht, welche bei der Analyse so zusammengesetzt gefunden wurden, dass sie eine Verbindung von Quecksilberchlorid und Schwefeläthyl-Schweselquecksilber sind = AeHg + HgCl. Wenn die Zersetzung des Xanthogenamids bei der angeführten Temperatur vollendet ist, so befindet sich

in der Retorte eine feste grauweisse Masse, welche nach dem Auflösen in der möglich geringsten Menge von siedendem Alkohol beim Erkalten in kleinen glänzenden Prismen anschiesst. — Sowohl die Eigenschaften als auch die Zusammensetzung derselben stimmten mit Cyanursäure überein, was ausserdem auch noch durch Untersuchung des daraus dargestellten Silbersalzes bestätigt wurde.

Endlich giebt Debus an, dass es ihm in Felge der Phänomene, welche er bei seinen fortgesetzten Untersuchungen über das Xanthogenamid beobachtet habe, scheinen wolle, dass dieser Körper wahrscheinlich zusammengesetzt sey, entweder nach der Formel ÅeCNH2O + C, oder ÅeCNH2OC + ÅeCNHS2C.

Brommethyl.

Pierre 1) hat zur Darstellung des Brommethyls angegeben, dass man 30 Theile Brom allmälig in 100 Theilen gereinigtem Holzalkohol, welcher nicht über + 60 warm seyn darf und welcher sich in einer Retorte befindet, auflösen, und dann 3 Theile Phosphor zusetzen und nun bis zu 3 - 80 erwärmen soll, wo dann die Reaction beginnt und die Flüssigkeit sich von selbst bis zum Schmelzen des Phos-Nach dem Erkalten wird die gebildete phors erhitzt. strohgelbe Flüssigkeit abgegossen und mit dem, was während der Reaction übergegangen ist, vorsichtig rectificirt. Das Destillat besteht dann aus Brommethyl, Holzalkohol und Bromwasserstoffsäure; man behandelt es zuerst mit etwas alkalischem und darauf mit reinem Wasser, und scheidet das schwerere Methylbromid mittelst eines Scheidetrichters ab. wird es über Chlorcalcium getrocknet und zwei Mai in einer Temperatur von + 20 - 220 rectificirt.

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Chem. XIII, 157.

Das so dargestellte Methylbromid hat 1,664 specifisches Gewicht, kocht bei + 13° unter O-,759 Barometerhöhe, hat einen ätherartigen und lauchähnlichen Geruch, ist farblos und erstarrt nicht bei - 35°. Bei der Analyse wurde es nach der Formel C<sup>2</sup>H<sup>3</sup>Br zusammengesetzt gefunden.

Reynolds 1) hat das Gas von Amylalkohol durchAmyl-Alkohol ein roth glühendes Rohr getrieben und dabei gefun- im Glühen. den, dass sich dadurch ein aromatisch riechendes Gas bildet, zugleich mit anderen Gasarten, deren Zusammensetzung jedoch sehr ungleich ist, je nach der Temperatur bei welcher sie gebildet wurden. Es wird dabei auch ein wenig Kohle abgeschieden. erhaltene Gas besteht hauptsächlich aus C6H6, und Reynolds hat es Metaceton genannt. Leitet man dieses Gas in Brom, so bildet sich eine ätherartige, schwere, Brom - haltige Verbindung = C6H6Br2, welche bei + 1450 kocht, und welche sich gegen eine Lösung von Kali in Alkohol eben so verhält, wie Elaylbromür unter gleicher Behandlung. Chlor bildet damit, selbst ohne Mitwirkung von Licht die Verbindung C6H6Cl2, welche bei + 1030 kocht, aber diese Verbindung ist schwierig rein zu bekommen, weil sich dabei leicht andere Verbindungen bilden, welche reicher an Chlor sind.

Malaguti<sup>2</sup>) hat Balard's Amyläther der Ein-Amyläther mit wirkung von Chlor unter der gleichzeitigen Mitwir- Chlor. kung von Wärme und Sonnenlicht ausgesetzt. Als das Product nach beendigter Reaction mit Wasser behandelt wurde, so wurde dieses sehr sauer und

<sup>1)</sup> Journ. de Pharm. et de Ch. XVI, 399. — Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 119.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 417.

gab beim Verdunsten Krystalle von Trichloroxalsaure. Der gewaschene Aether wurde sehr hestig angegriffen, als er ihn mit einer Lösung von Kali in Alkohol behandelte, und dabei bildete sich viel Chlorkalium. Als dann die Alkoholffüssigheit mit Wasser vermischt wurde, so setzte sich allmälig ein dunkles Oel daraus ab, und aus diesem wiederum nach einiger Zeit Kohlensesquichlorür (Berzelius' Kohlensuperchlorür). Das gestrbte Oel scheint ein Gemenge von mehreren Oelen zu sein und mehrere von den von Dumas und Stass entdeckten Chlorveleriansäuren zu enthalten. Es ist jedoch nicht sauer und es verändert sich leicht in der Wärme. Die mit Wasser verdünnte Alkohollösung scheint miehvere Säuren zu enthalten und Malaguti glaubt durch qualitative Reactionen darin Valeriansäure erkannt zu haben. Aus seinen Versuchen glaubt Malaguti den Schluss ziehen zu können, dass der Amylither stufenweise seinen Wasserstoff verlieren und diesen durch Chler substituirt erha**ken könne.** 

Amylrbodanür.

Medlock!) hat sich mit der Untersuchung gewisser Amylverbindungen beschäftigt, welche zum Theil dieselben Verbindungsarten berühren, die von Henry?) studiet worden sind. Hierbei muss ich bemerken, dass Medlock seinen Amylalkohel bei der Destillation von Kornbrauntwein erhalten hat, und dass also das Problematische über die Bildung dieses Alkohols bei der gewöhnlichen Bereitung des Branntweins aus Roggen durch ihn ausser allen Zweifel gesetzt werden ist.

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pherm. LXIX, 214. LXXI, 104.

<sup>2)</sup> Ann. de Chem. et de Phys. XXV, 246. Jahresbericht XXIX, 486.

Medlock bereitet Amylrhodanür (Schweselcyanamyl) dadurch, dass er 2 Theile schwefelsauren Amyloxyd-Kalk und 1 Theil Rhodankalium in einer Retorte Dabei geht ein gelbes Oel über, welches erhitzt. einen höchst eigenthümlichen Geruch besitzt, und welches dedurch gereinigt wird, dass man es zuerst mit Wasser destillirt, dann mit Chlorcalcium entwässert und nun rectificirt. Das auf diese Weise dergestellte Amylrhodanür hat einen constanten Siedepunkt von + 1970, welcher nahe mit dem zusammenfällt, den man durch Rechnung findet = + 2030, wenn man den von Cahours beobachteten Siedepunkt für das Aethylrhodanür + 1460 su Grunde legt und dann 3 Mai 190 dazu addirt, d. h. 3 Mai die Zahl, welche nach Kopp's Erfahrungen die Temperatur-Erhöhung ausdrückt, welche durch Eintritt von C2H2 in eine Verbindung hervorgebracht wird. Henry gibt an, dass sich das farblose Amylrhodanur durch Schwefelsaure in der Kälte nur orangegelb färbt, dass es aber in der Wärme dadurch braun, und dass es durch Wasser wieder abgeschieden wird. Auch sollen Selzsäure Königswasser und Ammoniak desselbe nicht verändern, und concentrirte Kalilauge soll es nur schwarzbraun färben. Henry fand das specif. Gewicht des Gases, berechnet nach einer Erhitzung bis  $zu + 250^{\circ} = 5,44$ 

 $255^{\circ} = 6,03$ 

266 = 6,63,

wogegen das theoretisch berechnete, angenommen, dass die Volumen der darin eintretenden Elemente sich auf 4 condensirt haben, = 4,504 ist. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Med	lock	He	ary	Berechnet.
C12	55,66	55,73	56,62	56,75	56,81
Ħ11	8,99	8,90	8,68	9,26	8,52
N	10,84	-	10,80	10,36	10,85
S <sup>2</sup>		••••			24,82,

was mit der Formel C10H11 + C2NS2 = Amy Cy übereinstimmt.

Amyldithion-

Durch Behandlung des Rhodanamyls mit einer gleisäure. Amylol-chen Gewichtsmenge gewöhnlicher Salpetersäure, gelindes Erwärmen nach beendigter Einwirkung und Zusetzen von noch etwas mehr Salpetersäure am Eade bekam Medlock Kohlensäure, Stickgas, Stickoxydgas und salpetrige Säure, welche als Gase weggingen, und eine zurückbleibende Flüssigkeit, welche ausser etwas Salpetersäure Amyldithionsäure enthielt. Wird diese Flüssigkeit einige Male mit Wasser verdunstet, um vorhandene Salpetersäure auszutreiben, dann mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt und das gebildete Bleisalz krystallisirt, so erhält man durch Zersetzung desselben in Wasser mit Schwefelwasserstoff und Verdunsten der sihrirten Lösung im Wasserbade eine klare farblose Flüssigkeit, welche im lustleeren Raume über Schwefelsäure zu einer körnigen Masse krystallisirt, die aber an der Lust leicht zersliesst. Barytsalz dieser Säure krystallisirt in glänzenden Schuppen, wenn man die Lösung desselben freiwillig verdunsten lässt, und diese Krystalle lösen sich mit grösserer Leichtigkeit in Wasser und in Alkohol auf. - Anderseits hat Henry gefunden, dass wenn men Amylbisulfurat mit Salpetersäure behandelt, welche vorher mit der 3fachen Gewichtsmenge Wasser verdünnt worden ist, und jenen Körper damit kocht, bis sich ein Oel daraus abscheidet, die Flüssigkeit dann mit kohlensaurem Baryt sättigt und die filtrirte Flüssigkeit zur Krystalisation verdunstet, so erhält man nach dem Ausziehen mit Alkohol (welcher salpetersauren Baryt ungelöst lässt) und Verdunsten des Alkohols bis zur Krystallisation ein Barytsakz von einer Säure, welche von ihm Assylolschwefelsäure genannt worden ist. Diese Säure, welche schon früher von Gerathewohl<sup>2</sup>) beobachtet und Sulfamylschwefelsäure genannt worden ist, soll jedoch, wie Hoffmann vermuthet, mit der Säure von Medlock identisch sein.

Dieses Barytsalz wurde von Medlock und Henry zusammengesetzt gefunden aus:

•	Medlock			Нe	nry`
	Gefunden Berechnet		Gefunden Berec		
C 10	27,46	27,31	C10	27,31	27,27
H11	5,22	5,00	H13	4,99	5,00
S2		14,56	S <sup>2</sup>	14,34	14,54
06		21,88	Oe	22,30	21,81
Ba	31,11	31,25	Ba	31,06	31,28,

was Medlock mit der Formel Ba C<sup>10</sup>H<sup>11</sup>S repräsentirt, indem er das Salz für wasserfrei erklärt. Diese Formel unterscheidet sich von der von Henry nur durch den Gehalt an Wasserstoff.

Amyldithionschwefelsaures Kupferoxyd, CuC<sup>10</sup>H<sup>11</sup>S, wie es nach der von Medlock damit angestellten Analyse zusammengesetzt ist, krystallisirt, wiewohl schwierig, beim freiwilligen Verdunsten seiner Lösung in Alkohol. Es enthält kein Krystallwasser.

Das Bleioxydsalz =  $\dot{P}bC^{10}H^{11}\ddot{S}$  ist wasserfrei und krystallisirt in Nadeln. Es ist analysirt worden.

Medlock hat gefunden, dass wenn man Kalium

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVI, 785.

auf Cyanamyl einwirken lässt, eine dem Kyanathin, Jahresb. XXIX, 476), entsprechende organische Base dargestellt werden kann. Bei der Einwirkung von Chlorzink auf Amylalkohol soll ein gasförmiger Kohlenwassersteff gebildet werden, welcher die Zusammensetzung des ölbildenden Gases hat.

Medlock hat auch versucht, kohlenacichlorid-

Kohlensaures Amyloxyd. Kohlensaures Amyloxyd, chlorkohlensaures Amyloxyd,

rid-kohlensau-dadurch darzustellen, dass er Kohlenacichloridgas res Amyloxyd. (Chlorkohlenoxyd) auf Amylalkohol einwirken liess. Der Amylalkohol nahm dabei unter starker Entwickelung von Wärme 1 Liter Gas auf. Nach beendigter Einwirkung theilte sich die Flüssigkeit in 2 Schichten, von denen die untere ein mit Chlorwasserstoffgas gesättigtes Wasser war, auf welchem die neu gebildete Verbindung schwamm. Nachdem diese obere Schicht mit Wasser gewaschen und mit Bleioxyd behandelt worden war, um alle darin vorkommende Chlorwasserstoffsäure wegzunehmen, wurde sie über Chlorcalcium getrocknet. Aber als sie dann destillirt werden sollte, zersetzte sie sich, indem sich der Siedepunkt von + 150 bis zu + 224° erhöhte, und Kohlensäure und Chlorwasserstoffsäure entwickelt wurden, während der Rückstand eine schwarze Farbe annahm. Wurde das erhaltene Product noch einmal rectificirt, so war es dann eine durchsichtige angenehm riechende Flüssigkeit, welche bei + 224° siedete, 0,9144 specifisches Gewicht hatte, und sich bei der Analyse zusammengesetzt zeigte aus:

Gefunden			Berechnet
$C_{11}$	65,15	65,23	65,34
Ħ11	11,01	10,87	10,89
05		_	23,77,

was ausweist, dass sie ein kohlensaures Amylowyd  $^{1}$ ) =  $C^{10}H^{11}O + \ddot{C} = \dot{A}my\ddot{C}$  ist, dadurch gebildet, dass zuerst auf folgende Weise:

 $2\dot{A}my\dot{H} + 2(\ddot{C}CCl^2) = 2\dot{H}Cl + 2\dot{A}my\ddot{C} + (\ddot{C} + CCl^2)$ Amylal- Kohlenaci- Kohlenacichlorid-kohlen- kohol chlorid saures Amyloxyd.

kohlenacichlorid - kohlensaures Amyloxyd gebildet wurde, was sich dann in Berührung mit Wasser in folgender Art 'zersetzte:

 $2(\dot{A}my\ddot{C} + \ddot{C}CCl^2) + 2H = \dot{A}my\ddot{C} + 2HCl + 2\ddot{C}$ 

Da sich hierbei eine besondere Leichtigkeit zeigte, Carbaminsaumit weicher das kohlenacichlorid-kohlensaure Amyl-res Amyloxyd. Amylurethan. oxyd durch Wasser zersetzt wird, so suchte Medlock diese Aetherart durch Anwendung von völlig trocknen Materialien darzustellen, was denn auch glückte. Aber als er nachher dieselbe durch Rectification aus einer Retorte reinigen wollte, so zersetzte sie sich wieder in kohlensaures Amyloxyd, Kohlensaure und Chlorwasserstoffsäure, wobei ein schwarzer kohliger Rückstand blieb, was ausweist, dass die zu dieser Zersetzung erforderlichen Bestandtheile von Wasser aus den constituirenden Gliedern der Verbindung selbst weggenommen werden und dass also diese Aetherart, wenn sie auch dargestellt werden kann, nicht auf eine solche Weise zu erhalten ist, um sie einer quantitativen chemischen Analyse unterwerfen zu können. Inzwischen hat Medlock auf indirectem

<sup>1)</sup> Hoffmann bemerkt in einer Note, dass seiner Ansicht nach die kohlensauren Aetherarten immer auf analoge Weise gebildet werden könnten, und dass es Bloxam in seinem Laboratorium auch schon geglückt sey, durch wiederholte Rectificationen des kohlenscichlorid-kohlensauren Aethyloxyds mit Wasser kohlensaures Aethyloxyd darzustellen, Svanbergs Jahres-Bericht. III.

Wege dargelegt, dass eine solche Amyloxyd-Verbindung dabei gebildet werden muss. Wird nämlich die mit Wasser oder in der Wärme noch nicht behandelte Verbindung mit wasserhaltigem Ammoniak behandelt, so setzt sie sich um, und auf der Oberfläche sammelt sich eine ölartige Flüssigkeit au, welche beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse erstarrt, und welche nach dem Pressen zwischen Löschpapier und Waschen mit Wasser eine analoge Zusammensetzung herausstellte, wie Urethan (carbaminsaures Aethyloxyd) so dass sie also ein Amylocyd ist, gebildet auf folgende Weise:

 $2(\dot{A}my\ddot{C} + CCl^2) + 4NH^5 = 2(\dot{A}my\ddot{C} + NH^2\dot{C}) + 2NH^4Cl$ Carbaminsaures Amyloxyd,

in 100 Theilen zusammengesetzt aus:

	Gefunden	Berechnet
Ç13	55,11	54,96
ĦJ2	9,93	9,92
0+		24,43
M	10,70	10,69.

= C¹ºH¹¹OC + NH²C = ÂmyC + AdC. Wird diese Verbindung mit Baryt destillirt, so entwickelt sich Ammoniak und Amylalkohol, während kohlensaurer Baryt gebildet wird, wobei das für die Umsetzung nöthige Wasser durch Zersetzung eines Theils der Verbindung hervorgebracht wird. Schwefelsäure löst das carbaminsaure Amyloxyd unverändert auf, und Wasser scheidet es daraus wieder ab. Wird die Lösung aber erhitzt, so entwickeln sich Kohlensäure und schweflige Säure, unter Bildung von zweifach schwefelsaurem Amyloxyd, was durch Analyse des im lustleeren Raume getrockneten schwefelsauren Amyloxyd - Baryts bestätigt wurde, der sich dabei

nach der Formel BaS + AmyS + E zusammengesetzt zeigte.

Wackenroder und Staffel 1) haben eine Braun- Braunkohle. kohle von Gerstewits bei Merseburg untersucht. Durch Wachs darin. Trocknen bei + 100° verler diese Braunkohle 22 Proc. an Gewicht, und durch Kochen mit kohlensaurem Natron konnten 224 Procent von einem Körper ausgezogen werden, welcher, weil er aus dieser Lösung durch Salzsäure ausgefälk werden konnte, von Wackenroder Huminshure genannt worden ist. Durch Kochen mit Alkohol konnten ferner 18 Procent von einem wachsartigen Körper aus dieser Kohle ausgezogen werden. Dieser wachsartige Körper war gelbweiss, schmolz bei + 1000, und beim Erkalten erstarrte er su einer spröden Masse. Er war brennbar, hatte 2,978 specifisches Gewicht, veränderte sich wenig durch concentrirte Salpetersaure, und verseiste sich nicht durch kaustisches Kali. Bei der Anabyse wurde er zusammenposetzt gefunden aus:

Gafunden Berechnet
C<sup>20</sup> 78,237 77,606 76,684 78,149 77,420 '
H<sup>58</sup> 12,270 12,128 12,000 11,092 12,258
O<sup>2</sup> 9,493 10,266 11,316 10,759 11,322

Inzwischen darfte die daraus abgeleitete und vorgeschlagene Formel wohl noch wenig zuverlässig seyn, so lange sie nicht auf andere Versuche gestützt werden kann, als allein nur auf die procentische Zusammensetzung.

Bastick<sup>2</sup>) hat ein fossiles Erdharz beschrieben, Erdharz. Fo-welches man beim Ausgraben eines Brunnens bei <sup>resinsäure.</sup>
Highate antraf. Es ist in Wasser unlöslich, wenig

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LX. 14.

<sup>2)</sup> Journ. de Ch. med. V, 383. — Archiv der Pharm. LIX, 314.

löslich in Alkohol, leicht löslich in Aether, verbrennt leicht, hat 1,05 specif. Gewicht, verändert sich nicht durch siedendes kaustisches Kali, löst sich aber in concentrirter Schweselsäure, und Wasser scheidet aus dieser Lösung einen kohligen Körper ab, welcher künstlicher Gerbsäure ähnlich ist. Warme Salpetersture verwandelt es in ein Harz und bildet dabei eine Säure, welche Foresinsäure genannt worden ist, und welche sich aus der Flüssigkeit durch Wasser in Gestalt einer voluminösen gelben Masse ohne alle krystallinische Textur niederschlägt. Diese Säure löst sich etwas in kaltem und etwas mehr in warmem Wasser, schmeckt sauer und bitter, löst sich in Alkohol und in Aether, kann aber nicht beim Verdunsten derselben krystallisirt erhalten werden. Ihre Verbindungen mit Alkalien und mit anderen Basen sind unkrystallisirber. Die Foresinsäure ist am meisten der Pininsäure und Colopholsäure ähnlich, und von der ersteren unterscheidet sie sich jedoch durch die grössere Unlöslichkeit ihrer Salze in Alkohol und von der letzteren dadurch, dass die Colopholsäure eine schwarzbraune Farbe hat.

Schieferöl. stoff darin.

Durch fractionirte Destillation des Schieferols, Be-Kohlenwasser-handlung der Destillate mit Schwefelsäure und wiederholte Rectificationen über kaustisches Kali und wasserfreie Phosphorsäure hat St. Evre 1) mehrere verschiedene Kohlenwasserstoffe erhalten, welche sich, da dieser Chemiker in seiner hierüber mitgetheilten kurzen Nachricht dieselben Atomgewichte anwendet, welche er sonst gebraucht, durch die folgenden Formeln repräsentiren lassen:

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 339.

C56H54	kocht	zwischen	+	275	und	2800
C38H36				255	-	<b>260</b> °
C56A54		····· .		215		2200
C18Ħ16	-			132		1350

Mansfjeld 1) hat eine Untersuchung des roben Steinkohlenöl. Steinkohlenöls vorgenommen. Ausser gewissen allgemeinen Kriterien dieses Oels je nach den verschiedenen Fabrikorten hat er noch über mehrere Behandlungsweisen Nachrichten mitgetheilt, welchem dasselbe in technischer Beziehung unterworfen wird, um gewisse in den Künsten anwendbare Fabrikate daraus daraustellen. Bei der Destillation des rohen Oels gehen zuerst 5 -- 10 Procent von einem Oel über, welches leichter als Wasser ist; darauf destillirt ein schwereres Oel über, dessen Quantität ungefähr 20 bis 25 Procent beträgt. Dann ist noch eine pechartige Masse zurück, welche zur Destillation eine viel höhere Temperatur erfordert, wobei dann zuerst ein fettartiges Product übergeht, welches beim Brkalten erstarrt, und welches grösstentheils Paranaphtalin ist. Bei fortgesetzter Destillation folgen darauf immer mehr harzigere und gefärbtere Destil-Das schwerere Oel wird in Fabriken selten gereinigt. Dagegen wird das leichtere immer rectificirt, darauf mit Schwefelsäure behandelt und dann noch Mal rectificirt. Das rohe leichtere Oel ist es nun, welches Mansfjeld genauer studirt hat. hat eine gelbe oder braune Farbe, ist dünnflüssig, hat 0,9 bis 0,95 specifisches Gewicht, riecht stark nach Ammoniak, Pikolin u. s. w. Gewöhnlich fängt es schon bei + 100° an zu sieden, aber der Siede-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. I, 294. — Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 162.

punkt erhöht sich dann alimälig auf + 2000 bis 220°. In der Retorte bleibt ein brauner pechähnlicher Körper zurück, welcher aber bedeutend von der pechartigen Masse verschieden ist, welche bei der ersten Destillation des Steinkohlenöls erhalten wird, weil der hier in Rede stehende Körper hauptsächlich von Oxydationsproducten der im Steinkohlenöl enthaltenen flüchtigen Stoffe ausgemacht wird. Von dem Destillat, was zwischen + 90 und 2000 überging, wurde besonders aufgefangen, was alle Mal überdestillirt war, nachdem sich der Siedepunkt von 5 zu 50 erhöht hatte, und eben so wurde auch bei der Rectification der erhaltenen Portionen verfahren. Nach 10 Destillationen wurde auf diese Weise eine Menge von Destillaten erhalten, deren Siedepunkte zwischen + 60° und + 190° lagen, von denen aber die, welche zwischen 69 und 70, zwischen 80 und 85, zwischen 110 und 115, zwischen 140 und 145 und zwischen 170 und 1750 überdestillirt waren, die grössten Quantitäten ausmachten, ungefähr 3 Mai so viel als die anderen.

Das Oel, welches zwischen + 60 und 70° kocht, ist jedoch in einer bedeutend geringeren Quantität in dem leichten Oel enthalten. Es besitzt einen eigenthümlichen lauchartigen Geruch, und der grösste Theil davon geht mit Schwefelsäure eine Verbindung ein, aus weicher durch Wasser ein fester aromatisch riechender Körper abgeschieden wird: -- In der zwischen -- 800 und 900 siedenden Portion fand Benzol, Toluol, Mansfjeld Benzol (Benzin), welches daraus in Krystallen anschoss, als sie auf - 100 bis - 120 ab-Steinkohlenöl, gekühlt wurde. Durch Filtriren, und Pressen unter 00 konnte dann das Benzol rein erhalten werden. Das Benzol krystallisirt in Blättern, kocht zwischen

Cumol und Cymol im

80 und 810, und des specifische Gewicht des Dampfes = 2,823, während die Rechnung 2,737 giebt. Das Benzol löst mehrere Harze, Caoutchouc, Gutta Percha u. s. w. auf, und Mansfjeld vermuthet daher, dass man es in Zukunft fabrikmässig bereiten werde, wozu er ein Verfahren angiebt. - Das Oel, welches zwischen + 1100 und 1150 siedete, bekam bei wiederholten Rectificationen einen Siedepunkt von ungefähr + 1130. Durch Einwirkung von reducirend wirkenden Mitteln auf die Nitroverbindung dieses Oels bekam Mansfjeld die Base, welche Toluidin genannt worden ist, und er vermuthet daher, dass das Steinkohlenöl den Kohlenwasserstoff enthält, welchen man Tolwol = C14H8 genannt hat. Er vermuthet ferner, dass in diesem Oel auch Cumol == C8H12 enthalten ist, welches Oel zwischen + 140° bis 145° kocht. — Das Oel, welches zwischen + 170 und 1750 kocht, soll viele Achnlichkeit mit Cymol == C20H14 haben.

Endlich so hebt es Mansfjeld als einen interessanten Umstand hervor, dass, wenn sich das Vorkommen von Toluol, Cumol und Cymol im Steinkohlenöl bestätigen sollte, man in diesem Oele alle die bis jetzt bekannten Glieder in der Reihe C<sup>6</sup> + n(C<sup>2</sup>H<sup>2</sup>) entdeckt habe, dass es wahrscheinlich glücken werde, bei einem genaueren! Studium auch das Glied aufzufinden, welches noch unbekannt ist, nämlich n=5, dessen Siedepunkt zwischen Toluol und Cumol liegen muss.

Laurent 1) hat gewisse Naphtalinverbindungen Naphtalinverstudirt. Die Säure, welche Berzelius 2) Naphtalin- bindungen. unterschwefelsäure genannt hat, und deren salzartige Verbindungen derselbe der Formel r + C<sup>11</sup>H<sup>9</sup>OS

<sup>1)</sup> Revue scientif. XXXIV, 390.

<sup>1)</sup> K. Vet. Acad. Handl. for 1837. p. 66.

entsprechend susammengesetzt annahm, nennt Lau-Thionaphtalin-rent Thionaphtalinsäure und derselbe hat nun dafür säure. eine ganz andere Zusammensetzung gefunden. Das

eine ganz andere Zusammeneetzung gefunden. Das bei + 1000 getrocknete Bleioxydsalz gab nämlich bei der Analyse 23,0 Procent Kohlenstoff und 1,67 Procent Wasserstoff; aber da dieses Salz 7 Procent an Gewicht verlor, als es bei + 2200 getrocknet wurde, und da es dann 60,8 Procent schwefelsaures Bleioxyd gab, so ist er der Ansicht, dass das Salz mit der Formel C20H6S2 + 2PbS + 4H repräsentirt werden müsse, nach welcher Formel das bei + 1080 getrocknete Salz 22,67 Procent Kohlenstoff und 1,88 Procent Wasserstoff liefern, so wie auch, wenn das in der Formel angedeutete Wasser bei + 2200 daraus ausgetrieben wird, 6,82 Procent an Gewicht verlieren und dann 61,5 Procent schwefelsaures Bleioxyd hervorbringen müsste. Ich muss hierbei bemerken, dass sowohl in dieser als auch in den folgenden Formeln Laurent's Ausdrücke mit den Atomgewichten in Uebereinstimmung gebracht worden sind, welche überhaupt in diesen Berichten angewandt werden.

Sulfonaphtalinsäure.

Was die Sulfonaphtalinschure (Naphtalinschwefelsäure oder, wie sie auch genannt worden ist, Naphtalinunterschwefelsäure) anbetrifft, so gab das Bleioxydsalz bei 2 Verbrennungen 1,75 und 1,70 Procent Wasserstoff. Dadurch betrachtet er die Formel von Faraday und Regnault für die Salze dieser Säure = r + C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>S bestätigt, indem das Salz dann 1,7 Proc. Wasserstoff geben muss. Berzelius hat bekanntlich für die Salze dieser Säure die Formel r + C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>S vorgeschlagen.

In Betreff der Nitrosulfonaphtalinsäure berichtigt Laurent eine von ihm früher gemachte Angabe, nach welcher die Susonaphtalinsäure beim Behandele mit Salpetersäure eine andere isomerische Säure geben sollte, als welche durch Behandeln des Nitronaphtalins mit Schweselsäure erhalten wird. Jetzt hat er nun gesunden, dass beide Säuren völlig identisch sind, und dass sie im Hydratzustande der Formel H + C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>NS entsprechen.

Laurent versuchte vergebens aus dem Binitronaphtalin eine Binitrosulfonaphtalinsäure darzustellen. Für die Chlorsulfonaphtalinsäure und Bichlorsulfonaphtalinsäure hat Laurent die von Zinin 1) angegebenen Formeln bestätigt.

Erwärmt man Bromnaphtalin mit Nordbäuser Bromsulfo-Schwefelsäure bis zur völligen Lösung, und wird die naphtalinsäure: Lösung nach dem Verdünnen mit Wasser mit Kali neutralisist, ein wenig unverändertes Bromnaphtalin abfiltrirt, so schiesst aus der Flüssigkeit beim Erkalten eine krystallinische Masse an, welche dadurch gereinigt wird, dass man sie etwas abwäscht und dann mit siedendem Alkohol umkrystallisirt. bromsulfonaphtalinsaure Kali, welches dabei in farblosen Häuschen anschiesst, entspricht zufolge der Bestimmung seines Gehalts an schwefelsauren Kali (von dem 25,8 und 26,1 Procent gefunden wurden, während die Rechnung 26,7 Procent voraussetzt) der Formel C20H6BrKS. Behandelt man es mit rauchender Salpetersäure, so bekommt man eine Lösung, welche, zur Trockne verdunstet und in Wasser wieder aufgelöst, mit Kali einen gelben Niederschlag gibt, der sich wenig in kaltem Wasser auflöst. Bromsulfonaphtalinsaure Baryterde = C20H6BrBaS gab bei der Analyse 32,4 schwefelsauren Baryt, während

<sup>1)</sup> Jahresb. XXV, 824.

die Rechnung 32,7 Procent voraussetzt. Sie schlägt sich krystallinisch nieder, wenn man die warmen und verdünnten Lösungen von Chlorbarium und dem verhin erwähnten Kalisalz vermischt

Behandelt man das Bibromnaphtalin mit Nordhäuser Schweselsäure und versährt man im Uebrigen auf dieselbe Weise welche für das zuletzt erwähnte Kalisalz angeführt worden ist, so erhält man bibromsulfonaphtalinsaures Kali — C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>Br<sup>2</sup>KS, welches bei der Analyse 21,6 Procent schwefelsaures Kali gab, während die Rechnung 21,5 Procent davon voraussetzt. Es krystallisirt und setzt man eine verdünnte Lösung davon zu einer siedenden verdünnten Lösung von Chlorbarium, so schlägt sich daraus beim Erkalten das entsprechende Barytsalz in mikroscopischen Nadela nieder, welche ebenfalls nur durch Bestimmung der Quantität von schwefelsaurem Baryt, welche sie liefern, analysirt worden sind.

Trichloraulfo-

Löst man Trichlornaphtalin == C20H5Cl5 in raunaphtalinsäure. chender Schwefelsäure auf, und neutralisirt man die mit Wasser verdünnte Lösung mit Kali, so erhält man einen reichlichen gelatinösen Niederschlag. man nun bis zum Sieden, so setzt sich auch aus einer sehr verdannten Lösung eine durchsichtige gelatinose Masse ab, die sich unter einem Mikroscope als aus langen Nadeln bestehend zeigt, und welche, wenn man sie in der Wärme mit Schwefelsäure zersetzt, Trichlorsulfonaphtalinsäure in Gestalt einer Gelée abscheidet, die sich aber ebenfalls unter einem Mikroscope als aus Nadeln bestehend zeigt. Diese Säure wird dann durch Umkrystallisiren mit siedendem Alkohol gereinigt. Sowohl das Ammoniumoxydsalz dieser Säure als auch die freie Säure selbst gibt Fällungen wenn man sie zu Lösungen von Erd- und

Metallsalzen setzt, und dieses findet selbst statt, wenn man die freie Saure zu den Lösungen von schwefelsaurem Kali oder Natron setzt. In Folge einer partiellen Analyse, bei der nur die Menge von schwefelsaurem Baryt bestimmt wurde, welche das Barytsalz gibt, nämlich 32,0 und 31,0 Procent, während die Rechnung 30,65 Procent voraussetzt, stellt Laurent für dieses Salz die Formel C20H4Cl5BaS auf. Das Ammoniumoxydsalz ist leicht löslich in Wasser. Setzt man die Lösung des zuletzt erwähnten Salzes zu einer warmen und ammoniakalischen Lösung von essigsaurem Kupferoxyd, so setzt sich beim Erkalten eine gelécartige fasrige Masse ab, welche nach den Bestimmungen des Gehalts an Stickstoff = 6,3 Proc., und Kupferoxyd == 9,1 Proc. (während die Rechnung A = 6,7 und Cu = 9,5 Proc. voraussetzt) nach der Formel C20H+C15CuS + 2NH5 + 4H zusammengesetzt sein soll.

Behandelt man das Chlornaphtalin und Bichlornaphtalin mit rauchender Schwefelsäure, so entwickelt sich eine reichliche Menge von Chlorwasserstoffsäure, unter Bildung von gepaarten chlorhaltigen Säuren, die jedoch nicht genauer untersucht wurden, ob sie mit denen von Zin in identisch sind. Behandelt man Quadrichlornaphtalin mit rauchender Schwefelsäure, und verfährt man im Uebrigen, wie bei den Kalisalzen angegeben werden ist, so erhält man ein Kalisalz von einer neuen Säure, der Quadrichlornaphtalinsäure. Dieses Salz ist fast unlöslich in kaltem Wasser und wenig löslich in siedendem, aber dagegen ziemlich löslich in siedendem Alkohol, woraus es sich in mikroscopischen Sphäroiden wieder absetzt. Laurent fand darin 22 Proc. KS, während die Rechnung 22,6

Proc. gibt, und er stelkt dafür die Formel C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>Cl<sup>2</sup>K<sup>5</sup> auf. — Laurent tadelt dann Berzelius' Formel = C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>S<sup>2</sup> für das Sulfonaphtalin, indem er vermuthet, dass sie richtiger = C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>S sei, und zuletzt geht er zu den ihm eigenthümlichen Speculationen über, in welcher Beziehung ich jedoch auf die Original-Abhandlung verweisen zu müssen glaube.

Anisol und dessen Derivate.

Schon früher hat Cahours 1) gezeigt, dass Anisol gebildet wird, sowohl wenn man anissauren (dragonsauren Berz.) Baryt mit einem Ueberschuss an Base destillirt, als auch wenn man auf dieselbe Weise das mit der Anissäure in Betreff der relativen Atome gleich zusammengesetzte spirsaure (salicylsaure) Methyloxyd behandelt. Derselbe Chemiker 1) hat nun einen Theil der Derivate von Anisol genauer geprifft. Das Anisol = C14H8O2 ist eine farblose, aromatisch riechende Flüssigkeit von 0,991 specif. Gewicht bei + 15°, und siedet bei + 152°. Es löst sich in seiner gleichen Gewichtsmenge concentrirter Schwefelsäure zu einer in Wasser löslichen Verbindung, woraus durch Sättigen mit kohlensaurem Baryt und Verdunsten der Flüssigkeit ein Barytsalz in farblosen, glänzenden Blättern krystallisirt erhalten werden kann. Behandelt man dagegen das Anisol mit rauchender Schwefelsäure, so schlägt Wasser aus der Lösung krystallinische Flocken nieder, die sich in Alkohol lösen, und welche sich daraus beim Verdunsten in nadelförmigen Krystallen wieder abscheiden. man Chlor oder Brom auf das Anisol einwirken, so bilden sich krystallisirte Substitutionsproducte. handelt man das Anisol mit Salpetersäure, so bilden

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVI, 853.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 339.

sich unter ungleichen Umständen zwei verschiedene Producte. - Nitranisol (Anisol mononitrique) entsteht, Nitranisol. wenn man rauchende Salpetersäure tropfenweise zu eiskaltem Anisol setzt. Man erhält eine schwarzblaue ölartige Flüssigkeit, welche durch Behandeln mit Kalihaltigem Wasser und durch Destillation gereinigt wird, nachdem man sie vorher durch Chlorcalcium entwässert hat. Bei dieser Destillation geht zuerst noch unverändertes Anisol über, und darauf, wenn der Siedepunkt constant auf + 260° gestiegen ist, das Nitranisol. Dieser Körper ist ein ambrafarbiges, zähflüssiges Liquidum, schwerer als Wasser, und siedet bei + 262 - 2640. Er riecht aromatisch und dem Bittermandelöl ähnlich, verändert sich nicht durch Kali und in der Warme, löst sich in concentrirter Schwefelsäure auf, und wird durch Wasser unverändert daraus wieder niedergeschlagen. Bei der Analyse wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Berechnet 55,19 54,90 C14 4,84 4,57 9,14 9,29  $0^6$ 31,39

was der Formel C1+H7NO6 entspricht, die aber Cahours mit C14 H7 O2 ausdrückt.

Vermischt man Anisol mit einer Lösung von Anisidin. Ammoniumsulfhydrat in Alkohol, so schlägt sich Schwefel nieder, während eine neue Base, das Anisidin gebildet wird. Man reinigt diese Base dadurch, dass man die Alkohollösung bis auf † oder † ihres Volums verdunstet, die braune Flüssigkeit mit Chlorwasserstoffsäure vermischt, dann Wasser zusetzt, und den Schwefel abfiltrirt. Verdunstet man nun die filtrirte

gelbbraune Lösung in gelinder Wärme, so schiesst daraus das salzsaure Salz in Nadeln an. Man presst diese Krystalle zwischen Löschpapier, und destillirt sie dann mit einer concentrirten Lösung von Kali, wobei das Anisidin in Gestalt eines Oels mit den Wasserdämpfen überdestillirt, welches dann beim Erkalten erstarrt. Das Anisidin wurde zusammengesetzt gefunden aus

	Gefunden	Berechnet
C14	67,85	68,29
H <sub>9</sub>	<b>7,15</b> .	7,32
N,		11,38
$O_{2}$		13,01,

wonach Cahours dafür die Formel C<sup>14</sup>H<sup>9</sup>NO<sup>2</sup> = C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>O<sup>2</sup>Ak aufstellt, mit der Bemerkung, dass es 2 Atome Sauerstoff mehr als das Toluidin enthalte, aber für die Controle sind von ihm keine genauere Bestimmungen gemacht worden. Diese Base bildet mit Salzsäure ein in feinen farblosen Nadeln krystallisirendes Salz, und das Platindoppelchloridsalz derselben schiesst beim Erkalten in gelben Nadeln an. Mit Oxalsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure gibt das Anisidin ebenfalls krystallisirbare Salze.

Nitranisidin.

Behandelt man das Binitranisol (Anisol binitrique, einen Körper, worüber ich weiter unten im Zusammenhange mit anderen Producten berichten werde) = C1+H6O+N2 mit Alkohol und Schweselammonium, so tritt eine starke Reaction ein, wobei in der Alkohollösung ein Körper gebildet wird und ausgelöst bleibt, welcher Säuren neutralisirt und damit krystallisirbare Salze hervorbringt. Zur Abscheidung dieser Base wird der Alkohol in gelinder Wärme bis zu & des Volums der Flüssigkeit abdestillirt, dieselbe mit Salzsäure im geringen Ueberschuss versetzt, gekocht, filtrirt und mit

Ammoniak gefällt. Man erhält einem röthlichen, krystallinischen Niederschlag, welcher nach dem Waschen mit Wasser, Trocknen und Umkrystallisiren mit Alkohol rein erhalten wird. Die so gereinigte Base ist Nitranisidin genannt worden (Anisidine nitrique). Sie krystallisirt in langen, granatrothen, glänzenden Nadeln, ist unlöslich in kaltem Wasser aber ziemlich löslich in siedendem Wasser, und sehr leicht in siedendem Alkohol, so wie auch in Aether. Das Nitranisidin wurde zusammengesetzt gefunden aus

		Gefunden		Berechnet
C14	50,16	49,91	49,79	50,00
$\mathbf{H_8}$	4,89	4,85	4,81	4,76
Μ2	16,52	16,59		16,67
$0_{6}$			<u> </u>	28,57,

was der Formel C14H8N2O6 == C14H5O5NAk entspricht.

Es schmilzt beim Erhitzen und erstarrt dann beim Erkalten in langen Nadeln, und es scheint auch unverändert sublimirt werden zu können. Mit Salpetersäure bildet es zwar ein Salz, aber mit rauchender Salpetersäure verwandelt es sich in eine zähe Masse, die sich nicht mehr in Säuren außöst. Brom verwandelt es in eine harzartige Masse.

Nitranisidin-Chlorammonium C¹+H⁵O⁵ÑAmCl wird erhalten, wenn man die Base in siedender Chlorwasserstoffsäure auflöst, worauf das Salz beim Erkalten daraus anschiesst. Man presst die braune Mutterlauge aus und reinigt es durch einige Umkrystallisirungen. Es bildet dann fast farblose prismatische Nadeln, welche vollständig analysirt worden sind.

Nitranisidinammonium-Platinchlorid, C14H5O3ÑAmCl+ PtCl2, wird erhalten, wenn man warme und con-

centrirte Lösungen von dem vorhergehenden Salz und von Platinchlorid vermischt und dann erkalten lässt, wobei das Salz sich in orangebraunen Nadeln absetzt. Dasselbe ist auf den Gehalt an Kohlenstoff, Wasserstoff und Platin analysirt worden.

Nitranisidin-Bromammonium, C14H5O5NAmBr, wird auf ähnliche Weise, wie die Chlorverbindung erhalten, der es auch in seinen Verhältnissen ähnlich ist.

Schwefelsaures Nitranisindin – Ammoniumoxyd, C¹⁴H⁵O⁵ÑÅmŠ, bildet nach der Reinigung fast farblose Nadeln, ist in Wasser sehr leicht löslich, und wurde auf den Gehalt an G, H und N analysirt.

Salpetersaures Nitranisidinammoniumoxyd, = C14H5O5ÄÅmÄ, wird erhalten, wenn man die Base bei gelinder Wärme in verdünnter Salpetersäure auflöst, worauf es beim Erkalten in braunen Nadeln daraus anschiesst. Man reinigt es durch Auspressen zwischen Löschpapier und Umkrystallisiren mit schwach saurem warmen Wasser. Es bildet dann ziemlich grosse prismatische Nadeln, und ist vollständig analysirt worden.

Benznitranisidinamid.

Bringt man das Nitranisidin in Benzoe-biaci-chlorid (Chlorbenzoyl) und erhitzt man sie vorsichtig zusammen, so bildet sich eine feste Masse, welche eine eigenthümliche Verbindung enthält, die dem Benzamid entspricht, und welche Benzaitranisidinamid genannt worden ist. Man reinigt sie von eingemengter Benzoesäure und Nitranisidin durch Waschen mit Wasser, Salzsäure, schwachem Alkali und mehr Wasser, und zuletzt durch Krystallisiren mit siedendem Alkohol. Das Benznitranisidinamid krystallisirt aus Alkohol in feinen, zusammengewebten, blonden Nadeln, ist unlöslich in kaltem und in warmem Wasser, wenig lös-

lich in kaltem Alkohol, aber leicht löslich in siedendem Alkohol. Aether löst selbst im Sieden wenig davon auf. Es schmilzt beim Erhitzen und verflüchtigt sich dann. Concentrirte Schwefelsäure löst es in der Wärme mit dunkelbrauner Farbe auf. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus

	Gefar	Berechnet	
C58	61,55	61,52	61,76
H12	4,53	4,62	4,41
<b>N</b> 2	10,09	<u> </u>	10,29
$O_8$	_		23,54,

was der Formel C14H5O5N, NH2+ C14H5O2 entspricht.

Cinnanitronisidinamid, C14H4O5萬, NH2+C18H12O2, Cinnanitronisi wird erhalten, wenn man das Nitranisidin in derselben Art, wie vorher, mit Cinnabiacichlorid (Chlorcinnamyl), anstatt mit Benzoebiacichlorid, behandelt. Auch geschieht die Behandlung und Reinigung des entstandenen Products auf dieselbe Weise. Nach der Reinigung ist es wenig in kaltem, sber leichter in siedendem Alkohol löslich, und es schiesst daraus in gelblichen Nadeln an. Es wurde auf den Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff analysirt.

Behandelt man das Trinitranisol (Anisol trinitrique Binitranisidin. s. weiter unten) mit Alkohol und Schwefelammonium in der Kälte, so erhält man eine immer dunkler roth werdende Lösung, die sich zuletzt in eine feste Masse verwandelt. Wird das Gemisch nach beendigter Einwirkung aufgekocht, dann auf ein 4 verdunstet, mit verdünnter Salzsäure versetzt, wieder aufgekocht und filtrirt, so erhält man in der abfiltrirten dunkelbraunen Flüssigkeit durch Ammoniak einen rothen Niederschlag, der ein neu gebildetes Alkali ist, Binitranisidin, welches nach dem Waschen und Trocknen

dinamid.

ein dunkelrothes oder violettrothes Pulver bildet. Diese Base löst sich wenig in kaltem und auch nur wenig mehr in siedendem Wasser auf. Kalter Alkohol löst es ebenfalls nur wenig auf, aber siedender Alkohol in hedeutender Menge, und aus dieser Lösung setzt sich das Binitranisidin in Gestalt von dunkelvioletten, dem Zinnober ähnlichen Nadeln ab. Von siedendem Aether wird es auch etwas aufgelöst. Es schmilzt beim Erhitzen und erstarrt dann beim Erkalten zu einer dunkel violetten, krystallinischen Masse. Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure bildet es krystallisirbare Salze, wenn man die Säure im Ueberschuss anwendet, aber durch Wasser werden diese Salze zersetzt, wobei die Base frei wird. Durch siedende rauchende Salpetersäure wird das Binitranisidin zersetzt und in eine harzähnliche Masse verwandelt, die sich in Kali mit brauner Farbe auflöst. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus

	Gef	Berechnet	
Č14	<b>39</b> ,30	39,22	39,43
<b>H</b> 7	3,33	3,37	3,28
<b>P</b> 4.5	19,43		19,71
$O_{10}$			37,58

Chrysanissäure.

Durch Behandeln der Anissäure oder Anissalpetersäure (Dragonsalpetersäure) mit rauchender Salpetersäure bildet sich, je nachdem die Behandlung längere oder kürzere Zeit geschieht, ausser Nitranisol und Binitranisol, zuweilen eine bedeutende Quantität von einer anderen Säure, Chrysanissäure, welche aus ihrer Lösung in Alkohol in goldgelben, rhomboidalen Tafeln anschiesst. Am besten wird diese Säure bereitet, wenn man trockne Anissalpetersäure mit ihrer 2½ bis 3fachen Gewichtsmenge rauchender Salpetersäure ½ bis ¾ Stunden lang kocht, und dann die Lösung mit der 15 bis 20fachen Gewichtsmenge Wasser

verdünnt, wodurch sich ein gelbes Oel absetzt, was dann bald erstarrt. Die fein geriebene Masse ist nun ein Gemenge von Chrysanissäure, Nitranisol und Binitranisol; und man behandelt sie mit verdünntem Ammoniak, welches die erstere auflöst und die beiden letzten Körper zurücklässt. Wird die filtrirte Lösung dann verdunstet, so schiesst daraus das chrysanissaure Ammoniumoxyd in braunen Nadeln an, und wird die Lösung derselben im Wasser mit schwacher Salpetersäure zersetzt, so scheidet sich die Säure daraus in gelben Flocken ab, welche zur weiteren Reinigung mit Wasser gewaschen, zwischen Löschpapier ausgepresst und in siedendem Alkohol aufgelöst werden, woraus sie sich dann in kleinen, goldgelben, glänzenden, rhomboidalen Blättern absetzen. Die Chrysanissäure löst sich selbst in siedendem Wasser wenig auf, auch nur höchst unbedeutend in kaltem aber leicht in siedendem Alkohol. Sie löst sich auch in Aether auf, besonders in der Wärme. Sie schmilzt in der Wärme und erstarrt beim Erkalten krystallinisch; beim stärkeren Erhitzen setzt sie Blätter auf den kälteren Theilen des Erhitzungsgefässes an. Beim Kochen mit concentrirter Salpetersäure bildet sie Pikrinsalpetersäure, und bei der Destillation mit Chlorkalk gibt sie Chlorpikrin. Mit der zu ihrer Sättigung erforderlichen Quantität Kali gibt sie ein leicht lösliches Kalisalz; setzt man aber mehr Kali hinzu, so wird die Säure zersetzt und eine braune Masse gebildet. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Gefunden		Berechnet
C14	34,47	34,54	34,60	34,57
<u>µ</u> 5	2,02	1,92	2,07	2,06
<b>M</b> 2	17,36	17,63	17,45	17,28
014		·		46,09,

33 \*

was der Formel C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>N<sup>5</sup>O<sup>15</sup> + H entspricht, welche ausweist, dass sie in ihrem Hydratzustande dieselbe Anzahl von Atomen der darin eintretenden Elemente enthält, wie das Trinitranisol oder ein pikrinsalpetersaures Methyloxyd, welche Aetherart jedoch noch nicht dargestellt worden ist.

Chrysanissaures Ammoniumoxyd, NH+ C1•H+N5O15, wie es bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurde, krystallisirt aus einer ammoniakalischen Flüssigkeit in kleinen braunen Nadeln, deren Lösung mit Kupferoxydsalzen einen gelatinösen, grüngelben, mit Eisenoxydsalzen einen gelben, mit Zinkoxydsalzen einen hellgelben, mit concentrirter Lösung von Quecksilberchlorid einen rothgelben, mit essigsaurem Bleioxyd einen flockigen chromgelben, mit salpetersaurem Silberoxyd einen gelben, und mit salpetersaurem Kobaltoxyd einen gallertartigen, gelben sich etwas ins Grüne ziehenden Niederschlag gibt.

Chrysanissaures Silberoxyd, Åg + C<sup>14</sup>H<sup>4</sup>N<sup>5</sup>O<sup>15</sup>, wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus

	Geft	Berechnet	
C14	24,11	23,83	24,00
H+	1,19	1,22	1,14
Ag	30,90		30,85

Chrysanissaures Aethyloxyd, C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>N<sup>5</sup>O<sup>15</sup>, wird gebildet, wenn man Salzsäuregas bis zur völligen Sättigung in eine Lösung der Chrysanissäure in Alkohol einleitet, die Flüssigkeit bis zum Sieden erhitzt und dann Wasser zusetzt. Es bildet sich dabei ein flockiger Niederschlag, den man zuerst mit ammoniakalischem Wasser wäscht, um etwas freie eingemengte Chrysanissäure daraus wegzunehmen, und darauf mit reinem Wasser. Löst man diese Aether-

art in siedendem Alkohol auf, so schiesst sie daraus beim Erkalten in durchsichtigen goldgelben Blättern an. Sie löst sich auch in Aether auf, schmilzt ungefähr bei + 100°, und wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus

	Gefu	Berechne	
C18	39,70	39,59	39,85
H <sub>9</sub>	3,27	3,39	3,32
<b>M</b> 2	15,27		15,49
014	-		41,34

Leitet man die Dämpfe von wasserfreier Schwe- Sulfanisolid. felsäure in kaltes Anisol, so erhält man eine dicke Masse, welche sich mit Wasser in 3 Schichten theilt, nämlich in unverändertes Anisol, welches oben auf schwimmt, wasserbaltige Schwefelsäure, und in einen festen Körper, welcher in Gestalt von feinen Nadeln zu Boden sinkt. Die hierbei gebildete Verbindung ist Sulfanisolid genannt worden und man reinigt sie durch Waschen mit Wasser und Krystallisiren mit Alkohol, woraus sie in silberglänzenden Nadeln anschiesst. Das Sulfanisolid ist unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und in Aether, schmilzt beim gelinden Erhitzen und sublimirt sich in höherer Temperatur. Es löst sich in concentrirter Schwefelsäure auf und bildet damit die Anisolschwefelsäure<sup>1</sup>). Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Berechnet	
C14	60,29	60,16	60,42
<b>H</b> 7	5,20	5,12	5,03
S		<u> </u>	11,51
04			23,04,

was mit der Formel C14H7SO4 repräsentirt werden kann.

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXV, 855.

Phenetol. Salithol.

Analoge Verbindungen, wie die vom Anisol, sind sowohl von Baly 1) als auch von Cahours 2) dadurch hervorgebracht worden, dass sie die mit aller Sorgfalt getrocknete Verbindung, welche spirsaures Aethyloxyd 5) mit Baryt bildet, der trocknen Destillation unterwarfen; dabei bleibt kohlensaurer Baryt zurück, während ein neu gebildeter Körper überdestillirt, welchen Cahours Phenetol und Baly Salithol genannt hat. Nach Baly wird das Destillat von zwei Körpern ausgemacht, von denen der eine, Phenol = C12H6O2, in Kali löslich ist, während sich der andere, das Phenetol, darin nicht auflöst. Im Uebrigen geben beide Chemiker einerlei Reinigungsmethode für das Phenetol an, welche darin besteht, dass man das Destillat mit alkalischem Wasser behandelt, dann mit Chlorcalcium entwässert und nun rectificirt. Das Phenetol ist farblos, dünnflüssig, leichter als Wasser, riecht angenehm aromatisch, ist unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und Aether. Es verändert sich weder durch kalte noch warme Kalilauge, und bildet beim Behandeln mit concentrirter Schwefelsäure eine gepaarte Säure, deren Barytsalz löslich ist und krystallisirt. Lässt man Chlor darauf einwirken, so bildet sich eine zähe Masse, welche, wenn man sie mehrere Wochen lang ruhig stehen lässt, Merkmahle von Krystallisation zeigt. Brom bildet damit eine harte krystallinische Masse, die sich in

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. II, 28. — Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 269.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 463.

<sup>3)</sup> Das von Baly angewandte spirsaure Aethyloxyd war aus Gaultheriaöl bereitet worden. Er fand, dass diese Aetherart bei + 229°,5 siedet und dass sie 1,097 specif. Gewicht hat.

siedendem Alkohol auflöst und daraus beim Erkalten in Krystallen anschiesst, welche aber ein Gemenge von mehreren Substitutions-Producten zu sein scheinen. Das Phenetol wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Cahours		Baly			
C16	78,48	78,72	78,54	78,45	78,68
H <sub>10</sub>	8,29	8,22	8,41	8,54	8,19
$\mathbf{0^2}$	-				13,13,

und beide Chemiker repräsentiren dasselbe mit der Formel C<sup>16</sup>H<sup>10</sup>O<sup>2</sup>, welche darlegt, dass es die Elemente für 2CH mehr enthält, als das Anisol, und für welche Formel Cahours eine weitere Stütze darin erkennt, dass das Phenetol bei + 170° (175° nach Baly) kocht, d. h. dass der Siedepunkt 20° höher ist als der für Anisol.

Behandelt man das Phenetol mit seiner gleichen Binitrophe-Volummenge rauchender Salpetersäure, so tritt nach Binitrosalithol. Cahours eine so hestige Einwirkung ein, dass sich das Gemisch erhitzt. Setzt man dann Wasser hinzu, so scheidet sich ein braunes Oel auf dem Boden ab, welches nach dem Waschen mit alkalischem und darauf mit reinem Wasser keinen constanten Siedepunkt hat, und das was zuerst davon abdestillirt, ist flüssig, während das zuletzt übergehende Oel bald erstarrt. Cahours vermuthet, dass der flüssige Theil davon Nitrophenetol sei, aber er bekam keine hinreichende Menge davon, um es genau untersuchen zu können. Der feste Theil dagegen wird rein erhalten, wenn man das mit Wasser ausgefällte und bald erstarrende Oel, wie es nach einigen Minuten langen Kochen des Phenetols mit der gleichen Volummenge rauchender Salpetersäure, Waschen mit Wasser und Pressen zwischen Löschpapier erhalten wird,

in siedendem Alkokol auflöst und die Lösung erkalten lässt, wobei er sich dann in gelben Nadeln absetzt. Beim langsamen Erhitzen lässt sich dieser Körper unverändert sublimiren, aber er explodirt, wenn man ihn rasch erhitzt. So gereinigt ist er Binitrophenetol.

Baly hat dasselbe Product dargestellt und Binitrosalithol genannt, indem er Phenetol längere Zeit mit rauchender Salpetersäure kochte, die Flüssigkeit dann mit Wasser fällte, und den Niederschlag einige Male mit Alkohol umkrystallisirte. Beide Chemiker haben diesen Körper analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Cahours		Baly		Berechnet	
C16	44,71	43,09	43,71	45,28	
H8	4,03	4,11	3,99	3,77	
Ma	13,03	_		13,21	
$O_{10}$				37,74,	

wonach dafür die Formel =  $C^{16}H^8N^2O^{10}$  zu sein scheint, der aber sowohl von Cahours als auch von Baly die Gestalt von  $C^{16}\overset{H^8}{N}O^2$  gegeben wird. Baly vermuthet, dass der gefundene niedrigere Gehalt an Kohlenstoff von etwas eingemengtem Trinitrophenetol herrühre.

Nitrophenetidin.

Leitet man Schweselwasserstoffgas in die Lösung des Binitrophenetol in Alkohol, so schlägt sich Schwesel nieder, und der Alkohol enthält dann eine neue Base ausgelöst, welche mit Salpetersäure, Schweselsäure und Salzsäure krystallisirbare Salze gibt, und welche selbst in braunen Nadeln krystallisirt. Diese Base hat Cahours Nitrophenetidin genannt. In ihrem Verhalten zu Benzoeacichlorid ist sie dem Nitranisidin unter einerlei Umständen ähnlich. Bei einer

partiellen Analyse hat sie sich zusammengesetzt gezeigt aus

	Gefunden	Berechnet
C16	52,60	52,7
H10	5,41	5,5
Ms		15,4
$\mathbf{0_e}$		26,4,

sie scheint daher mit der Formel C16 H10 N2 O6 = С¹6H7O5ÑAk repräsentirt werden zu müssen.

Cahours 1) hat ferner eine ausführliche Untersu-Einwirkung der chung über die Producte unternommen, welche durch Schwefelsäure Einwirkung eines Gemisches von Salpetersäure und auf organische Schwefelsäure auf verschiedene Körper gebildet werden. Körper.

riasăure.

Lässt man spirsaures Methyloxyd tropfenweise inBinitrogaultheein abgekühltes Gemisch von gleichen Theilen rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure fallen, so bekommt man eine tief orangefarbige Flüssigkeit; wenn sich dann die letzten Tropfen von dem spirsaurem Methyloxyd nicht mehr auflösen wollen, so setzt man noch etwas Salpeter-Schwefelsäure hinzu und lässt das Gemisch noch einige Minuten lang ruhig stehen. Darauf wird Wasser zugesetzt, wodurch sich ein fester gelber Körper abscheidet, den man einige Male mit siedendem Alkohol umkrystallisirt, um ihn rein zu kekommen. Er bildet dann fast farblose Schuppen, schmilzt bei 124-1250 zu einer klaren gelben Flüssigkeit, die beim Erkalten zu einer fasrigen Masse erstarrt. Beim vorsichtigen Erhitzen sublimirt er sich zu dünnen Blättern, und beim raschen Erhitzen verbrennt er mit Zurücklassung einer In Folge seiner Eigenschaft, mit kohligen Masse. Alkalien lösliche krystallisirbare Verbindungen zu bilden, und wegen der dafür gefundenen Zusammensetzung:

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 5.

Gefunden					Berechnet
C16	39,57	39,37	39,51	69,43	39,66
H6	2,54	2,62	2,46	2,54	2,48
<b>M</b> 3	11,47	11,76			11,57
014					46,29

wonach er als ein spirsaures Methyloxyd betrachtet werden kann, in welchem 2 Aequivalente Wasserstoff gegen 2\text{N} ausgewechselt worden sind, nennt Cahours ihn Benitrogaultherias\text{aure}, indem er an den Namen spirsaures Methyloxyd von Gaultherias\text{aure} erinnert, in Bezug auf die Eigenschaft, mit Basen salzartige Verbindungen zu bilden. Da jedoch wahrscheinlich nur der Wasserstoff in der wasserfreien Spirs\text{aure} bei der Operation durch salpetrige S\text{aure} ersetzt worden ist, w\text{ahrend} das Methyloxyd mit einer anderen S\text{aure} gepaart darin vorkommt, und da ausserdem, wie wir sehen werden, 1 Atom Hydratwasser darin enthalten ist, so scheint es mir, dass Cahours Formel O\frac{16}{16}H^6\text{N}^2O^6 in C^2H^5O + C\frac{14}{12}H^2\text{N}^2O^6 + \frac{1}{1}\text{1}\text{vorandert werden m\text{ussee}.}

Concentrirte Schwefelsäure löst die Binitrogaultheriasäure in der Kälte unverändert auf, so dass sie durch Wasser wieder ausgefällt werden kann. Er-

<sup>1)</sup> Ich für mein Theil glaube, dass diese als eine saure Methyloxydverbindung zu betrachten sein dürste, die mit anderen Basen Doppelsalze bilden kann, und dass also die richtige Formel das (C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>7</sup>HNO<sup>5</sup>) + (H + C<sup>7</sup>HNO<sup>5</sup>) eder auch = (C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>7</sup>HON) + (H + C<sup>7</sup>HON) ist, worin das H des letzten Gliedes gegen eine Base ausgewechselt werden kann. In diesem Fall muss ein neuer Name das ur vorgeschlagen werden, welcher aber so lange ausgeschoben werden kann, bis die Frage genauer ersorscht worden ist.

hitzt man die Lösung bis zu + 750-800, so färbt sie sich unter Entwickelung von Kohlensäure roth, und dann scheidet Wasser daraus gelbe Nadeln ab, die sich sowohl in siedendem Wasser als auch in kaltem Alkohol auflösen. Erhitzt man die Lösung bis zu + 1000, so entwickelt sie schweflige Säure und Kohlensäure, die Masse schwärzt sich dann und Wasser scheidet nun braune amorphe Flocken daraus ab. - Von rauchender Salpetersäure wird die Binitrogaultheriasäure ebenfalls unverändert aufgelöst, aber beim Kochen bildet sie damit Pikrinsalpetersäure.

Binitrogaultheriasaures Ammoniumoxyd wird erhalten, wenn man die Säure in warmem und überschüssigem Ammoniak auflöst und die Lösung dann langsam erkalten lässt, wobei das Salz in gelben Nadeln anschiesst, welche bei der Analyse so zusammengesetzt gefunden wurden, dass sie der Formel  $\mathbb{N}\mathbb{H}^4O + (\mathbb{C}^2\mathbb{H}^5O + \mathbb{C}^{14}\mathbb{H}^2\mathbb{N}^2O^6)$  entsprechen.

Binitrogaultheriasaures Silberoxyd schlägt sich, durch doppelte Zersetzung gebildet, als gelbes Pulver nieder, welches nach dem Trocknen im luftleeren Raume zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefanden	Berechnet
C16	27,15	27,50
<b>H</b> 2	1,37	10,89
M2	-	8,02
Ag	31,24	30,94
014		32,11],

was mit der Formel Åg + (C2H5O + C14H2NO6 übereinstimmt.

Die vorhin erwähnte Verbindung löst sich kelt Binitrospirohne Veränderung in kaustischen Alkalien auf, kocht man aber die Lösung einige Minuten lang, so bildet sich ein wenig lösliches, rothes und in concentrisch

säure.

gruppirten Nadeln krystallisirendes Salz, welches durch Behandlung mit schwacher siedender Salpetersäure schön gelb wird, und sich in vielem Wasser auflöst. Beim Erkalten der Lösung setzt sich ausserdem ein krystallinisches gelbes Pulver ab. Löst man diese rothen oder gelben Fällungen in concentrirter Schwefelsäure bei  $+50^{\circ}$ , so bildet sich schwefelsaures Kali und ein gelber Körper, welcher durch Zusatz von Wasser abgeschieden wird, und dieser gelbe Körper wurde zusammengesetzt gefunden aus:

		Berechnet		
C14	36,78	36,72	36,92	36,84
<b>H</b> 4	1,84	1,81	1,89	1,75
M5	12,15	12,35		12,28
014				49,13.

Cahours hat ihn Binitrospirsäure genannt, weil die Zusammensetzung so beschaffen ist, dass man sie sich als ein Spirsäurehydrat vorstellen kann, worin 2 Aequivalente Wasserstoff durch 2N substituirt worden sind. Cahours giebt daher die Formel C14H4N2O6, welche jedoch meiner Ansicht nach wegen der Zusammensetzung des rothen Kalisalzes richtiger die Gestalt von C<sup>7</sup>HNO<sup>5</sup> + H oder C<sup>7</sup>HON + H gegeben werden muss, wonach sie also dieselbe Säure ist, welche in der Binitrogaultheriasäure als eine saure Methyloxydverbindung vorkommt. Die Binitrospirsäure krystallisirt in seideglänzenden Nadeln oder in kleinen harten Prismen. Sie löst sich leicht in Alkohol und in Aether, und auch ziemlich leicht in siedendem Wasser. Beim vorsichtigen Erhitzen schmilzt sie und darauf sublimirt sie sich. Sie färbt Eisenoxydsalze roth. Siedende Salpetersäure verwandelt sie in Pikrinsalpetersäure. Concentrirte Schwefelsäure

<sup>1</sup>ost sie in der Kälte unverändert auf, aber bei + 100° wird sie in der Lösung zersetzt, indem sie unter Entwickelung von schwesliger Säure in eine kohlige Masse übergeht. —

Das oben angeführte rothe Kalisals wird rein erhalten, wenn man es zwischen Löschpapier auspresst und dann wiederholt umkrystallisirt, wobei man es dann in concentrisch gruppirten Nadeln erhält. Es verpufft auf glühenden Kohlen. Beim Kochen mit einer concentrirten Kalilauge scheint es zersetzt zu werden. In Folge der Bestimmung des Gehalts an Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff scheint es der Formel KC<sup>7</sup>HOÑ + H zu entsprechen, welcher jedoch Cahours die Gestalt von C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>ÑO + 2K giebt.

Das gelbe Kalisalz, welches durch Kochen des rothen Kalisalzes mit verdünnter Salpetersäure gebildet wird, setzt sich beim Erkalten in Gestalt eines gelben Krystallmehls ab. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser, und unlöslich in Alkohol und Aether. Es verpufft auf glühenden Kohlen, und ist zufolge einer vollständigen Analyse der Formel KC7HOÑ + HC?HOÑ entsprechend zusammengesetzt. Es ist slso ein saures Salz, während das rothe ein neutrales ist. Cahours stellt jedoch dafür die Formel KC14H5Ñ2O5 auf.

ļ

ſ

ŧ

ſ

\*

f

5

] 5

Das Barytsalz schlägt sich als ein gelbes Pulver nieder, wenn man die Säure mit Barytwasser behandelt.

Das Natronsalz ist viel leichter löslich als das entsprechende Kalisalz.

Das Silberoxydsalz wird erhalten, wenn man kohlensaures Silberoxyd mit einer Lösung der Säure kocht, worauf es sich aus der Lösung beim Erkalten in kleinen Krystallkörnern absetzt, welche zufolge der Bestimmung des Gehalts an Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff darin der Formel AgC?HOÑ + HC6HOÑ entsprechend zusammengesetzt zu seyn scheinen, aber Cahours stellt dafür die Formel AgC<sup>14</sup>H<sup>5</sup>Ñ<sup>2</sup>O<sup>5</sup> auf.

Die Aethyloxydverbindung dieser Säure wird erhalten, wenn man Salzsäuregas in die siedende Lōsung dieser Säure in Alkohol leitet, und dann Wasser zusetzt, wodurch sie sich in Gestalt eines schweren Oels abscheidet. Wird dieses Oel mit Wasser gewaschen, in siedendem Alkohol aufgelöst und diese Lösung erkalten gelassen, so scheidet es sich in kleinen glänzenden Tafeln ab. Diese Aetherart schmilzt beim Erhitzen und erstarrt wieder beim Erkalten kry-Erhält man sie aber mehrere Minuten stallinisch. lang geschmolzen, so bleibt sie lange Zeit nachher noch flüssig, bis sie am Ende zu einer harzigen Masse erstarrt. Mit Kali, Natron und Ammoniumoxyd bildet diese Aetherart krystallisirende Verbindungen. concentrirter Kalilauge wird sie zersetzt und in Binitrospirsäure verwandelt. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefun	Berechnet	
C18	42,30	43,11	42,19
<b>H</b> 8	3,21	3,20	3,12
$\mathbb{N}^2$	10,76	_	10,94
014			43,75.

Sie ist also ähnlich, wie das saure weinsaure Acthyloxyd, eine saure Aetherart, und sie wird durch die Formel (C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O + C<sup>7</sup>HOÑ) + (H + C<sup>7</sup>HOÑ) ausgedrückt, wodurch auch ihre Eigenschaft, mit Basen salzartige Verbindungen zu bilden, erklärt wer-

den kann. Cahours giebt jedoch der Formel die Gestalt von C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O + C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>N<sup>2</sup>O<sup>5</sup>.

Wird der feste gelbe Körper, welcher sich durch Wasser aus der Flüssigkeit abscheidet, die bei der Rinwirkung von Salpeter-Schweselsäure auf spirsaures Methyloxyd gebildet wird, mit warmem Alkohol behandelt, so bekommt man eine Lösung, in welcher beim Brkalten ein Körper ausgelöst bleibt, während Binitrogaultheriasäure daraus anschiesst. Dieser Körper kann auch erhalten werden, wenn man das bei der angesührten Operation gebildete Metamorphosen-Product sogleich mit kaltem Alkohol behandelt. Bei der freiwilligen Verdunstung des Alkohols schiesst er in gelben Taseln an, welche Cahours bei der Analyse zusammengesetzt fand aus:

	Gefu	nden	Berechnet
C <sub>19</sub>	33,07	32,91	33,45
¥5	1,63	1,60	1,74
<b>N</b> 5	15,19		14,63
$0_{18}$	-	****	50,18.

Cahours betrachtet ihn als ein spirsaures Methyloxyd, worin 3 Aequivalente Wasserstoff gegen 3 N ausgewechselt worden sind. Man kann sich jedoch nur schwierig eine richtige Vorstellung von der Art seiner Zusammensetzung machen, ungeachtet es mir scheinen will, dass er = (C<sup>2</sup>H<sup>5</sup>O + N) + 2(CH<sup>7</sup>ON) seyn kann.

Bei der Behandlung der Anissäure mit schwach Binitranisol. warmer rauchender Salpetersäure bildet sich, wie wir wissen, Nitranissäure (Dragonsalpetersäure Berz.). Behandelt man sie aber damit in der Siedhitze, so entwickelt sich Kohlensäure, während zwei neue Körper gebildet werden, von denen der eine, welcher

sich in Kali auflöst, Pikrinsalpetersäure ist, während der andere in Kali und Wasser fast unlöslich ist. Dagegen löst sich dieser letztere in siedendem Alkohol und Aether, und er setzt sich daraus beim Erkalten wieder in schwach gelben, glänzenden, langen Nadeln ab, die bei + 85° bis 86° schmelzen, und in einem abgeschlossenen Rohr sich beim Erhitzen zu feinen Nadeln sublimiren. Bei der Analyse wurden sie zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	nden	Berechnet
C14	42,27	42,13	42,35
Ħe	2,99	3,06	3,02
Ma	14,24		14,14
$0^{10}$			40,49

wonach sie Cahours mit der Formel C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup> repräsentirt und Binitranisol nennt, weil 2 Aequivalente Wasserstoff darin gegen 2 N ausgewechselt worden sind. Inzwischen sollte ich glauben, dass dieser Körper richtiger mit der Formel C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>O<sup>4</sup>N<sup>2</sup> ausgedrückt werde. Er stimmt mit dem überein, welcher durch Behandlung des Anisols mit Salpetersäure erhalten wird.

Phanolsalpetersăure. Durch siedende verdünnte Kalilauge verändert sich das Binitranisel nicht, aber wohl durch siedende concentrirte Kalilauge. Nach anhaltendem Kochen bildet sich dabei ein wenig lösliches Kalisalz, welches in langen, orangegelben Krystallen anschiesst, und welches nach der Zersetzung mit Salpetersäure oder Salzsäure einen in Wasser wenig löslichen Körper absetzt, der aus seinen Lösungen in Alkohol oder Aether in langen hellgelben Blättern anschiesst, und welcher mit Kali, Natron, Ammoniumoxyd und Baryt krystallisirende Salze bildet. In Folge der damit aus-

geführten vollständigen Analysen hat sich dieser Körper als derselbe herausgestellt, welchen Laurent entdeckt und Nitrophenissäure (Phanolsalpetersäure Berz.) genannt hat == LÄ + C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>MO<sup>4</sup>.

Die Anissaure löst sich bei gelinder Warme ohne Trinitranisol. Farbe in Salpeter-Schwefelsäure auf, aber beim stärkeren Erhitzen entwickelt sich Kohlensäure. Setzt man das Erhitzen fort, bis sich die Flüssigkeit anfängt zu trüben, so theilt sie sich beim Erkalten in 2 Schichten, von denen die obere ölähnlich ist und allmälig erstarrt. Durch Wasser scheidet sich noch mehr von diesem ersterrenden Oel aus der Flüssigkeit ab, welches dabei aber zu Boden sinkt. Das hierbei gebildete Product wird dadurch von Säure befreit, dass man es mit warmem Wasser wäscht. Es löst sich leicht in warmem Alkohol, aber leichter in einem Gemisch von Alkohol und Aether, und es schiesst daraus in rhombischen Tafeln an. Es schmilzt bei + 58 bis 60° und sublimirt sich beim vorsichtigen Erhitzen. Es löst sich unzersetzt sowohl in concentrirter Schwefelsäure als auch in Salpetersäure auf. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden			Berechnet				
C14	34,54	34,19	34,45	34,52	34,47	34,56	
¥5	2,12	1,97	2,06	2,14	2,15	2,05	
<b>M</b> 2	17,33	17,25	-	*****	-	17,28	
014	-			<del></del>		46,11	

Cahours nennt es Trinitramisol und giebt dafür die Formel  $C^{14}_{\widetilde{N}^{5}}O^{2}$ , welche meiner Ansicht nach

in C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup>N

verwandelt werden muss. Das Trinitranisol wird auch durch Behandlung des Anisols mit Salpeter-Schwefelsäure erhalten. Pikranissäure.

Durch verdünnte alkalische Lösungen wird das Trinitranisol selbst im Sieden nicht verändert, kocht man es aber mit einer concentrirten Kalilauge, so färbt es sich stark rothbraun, und nach einigen Minuten wird es zersetzt, indem sich ein Kalisalz bildet, welches von siedendem Wasser aufgelöst wird, und dann beim Erkalten daraus in langen gelben Nadeln wieder anschiesst. Setzt man Salpetersäure zu der Lösung des Kalisalzes in der Wärme, so scheidet sich daraus beim Erkalten eine Säure in gelben glänzenden Nadeln ab. Diese Säure ist Pikranissäure genannt worden. Sie löst sich wenig in kaltem aber bedeutend in siedendem Wasser auf. Von Alkohol und Aether wird sie leicht aufgelöst, und beim freiwilligen Verdunsten schiesst sie daraus in Prismen Durch rauchende Salpetersäure scheint sie selbst im Sieden nicht verändert zu werden. Bei der Analyse wurde sie zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden					Berechnet
C12	31,20	31,45	31,21	31,29	31,44
<b>H</b> 2	1,36	1,19	1,40	1,30	1,31
<b>N</b> 5	18,34	18,46			18,34
014					48.91.

was der Formel C<sup>12</sup>H<sup>2</sup>N<sup>3</sup>O<sup>15</sup> + H entspricht, welche dieselbe ist, wie für die Pikrinsalpetersäure, aber sie unterscheidet sich davon durch eine andere Krystallform, durch einen anderen Schmelzpunkt und durch eine ungleiche Löslichkeit ihrer Salze u. s. w. Die Salze von Kaki und Baryt sind auf ihren Gehalt an Base analysirt worden. Das Barytsalz krystallisirt beim Erkalten seiner Lösung in gelben, seideglänzenden Nadeln, welche wenig löslich sind. Das Strontiansalz ist dem Barytsalz ähnlich. Das Natronsals krystallisirt ebenfalls in gelben Nadeln und ist viel

leichter löslich als das Kalisalz. Das Ammoniumoxydsalz ist wenig löslich in kaltem aber leicht löslich in warmem Wasser, und es krystallisirt beim Erkalten zuweilen in gelben und zuweilen in rothen Nadeln, und wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Geft	nden	Berechnet
C12	29,30	29,35	29,27
H6	2,49	2,45	2,43
N4	22,86	22,89	22,76
014			45,54,

was der Formel NH+ + C12H2N5O15 entspricht.

Die Pikranissäure löst Silberoxyd auf und das Silberoxydsalz krystallisirt beim Verdunsten in orangegelben Nadeln.

Bekanntlich bildet sich, wenn man krystallisirte Binitrobenzoe-Benzoesaure mit concentrirter und noch besser mit rauchender Salpetersäure kocht, Nitrobenzoesäure, die als dadurch entstanden angesehen werden kann, dass H gegen N ausgewechselt worden ist. Bringt man dagegen geschmolzene Benzoesäure in kleinen Stücken in Salpeter-Schwefelsäure, die bis zu + 500 - 600 erwärmt worden ist, so löst sie sich unter schwacher Gas-Entwickelung auf. Wird die Lösung dann gekocht, bis sie sich zu trüben anfängt, und setzt man dann Wasser zu, so scheiden sich gelbe Flocken ab, die durch Waschen weiss werden. Dieses Product wird dadurch gereinigt, dass man es zwischen Löschpapier presst, dann in siedendem Alkohol auflöst und die Lösung erkalten lässt, wobei es in glänzenden Blättern oder Prismen daraus anschiesst, welche bei der Analyse zusammengesetzt gefunden wurden aus:

săure.

Gefunden					Berechnet	
C14	39,53	39,80	39,60	39,27	39,38	39,56
<b>Ц</b> 4	2,03	2,09	1,95	1,94	2,08	1,88
M3	13,22	13,51	-		***	13,34
$0^{12}$		-				45,22

Man kann daher annehmen, dass 2H in der Benzoesäure gegen 2N ausgewechselt seyen, weshalb Cahours dasselbe mit der Formel C14H5W2O5 + H repräsentirt und Binitrobenzoesäure nennt. Des für die wasserfreie Säure berechnete Atomgewicht = 2537,5 ist durch zwei Bestimmungen des Gehalts an Silberoxyd in dem Silbersalz dieser Säure controlirt worden, woraus nach einer Mittelzahl das Atomgewicht 2550,4 folgt. Die Binitrobenzoesäure schmilzt beim Erwärmen und kann selbst zu feinen Nadeln sublimirt werden. Sie löst sich etwas in siedendem Wasser und schiesst daraus beim Erkalten wieder an. Aus ihrer Lösung in warmer Salpetersäure setzt sie sich beim Erkalten in harten glänzenden Krystallen ab. Von Schwefelsäure wird sie in gelinder Wärme aufgelöst, aber in höherer Temperatur dadurch zerstört. Mit Kali, Natron und Ammoniumoxyd bildet sie leicht lösliche krystallisirende Salze, aber die Salze von Silberoxyd und Bleioxyd sind wenig löslich. Das Ammoniumoxydsalz krystallisirt in feinen, seideglänzenden Nadeln und ist zufolge einer vollständigen Analyse nach der Formel MH+ + C14H7M2O11 zusammengesetzt.

Die Aethyloerbindung wird erhalten, wenn man die Säure bis zur völligen Sättigung in siedendem concentrirten Alkohol auflöst, wobei sie sich in Gestalt eines schweren Oels abscheidet, und dessen Quantität sich noch vermehrt, wenn man nun Wasser

Man reinigt diesen Aether dadurch von freier Säure, dass man ihn mit wenig verdünntem Ammoniak, darauf mit reinem Wasser wäscht, in siedendem Alkohol auflöst und die Lösung erkalten lässt, wobei er in langen, feinen, glänzenden und schwach gelben Nadeln anschiesst. Beim Behandeln mit kaustischem Kali zersetzt sich dieser Aether leicht in Alkohol und in binitrobenzoesaures Kali. Bei der Analyse wurde er zusammengesetzt gefunden aus:

		Berechnet		
$C_{18}$	44,72	44,67	44,83	45,00
$\mathbf{H_8}$	3,49	3,44	3,39	3,33
<b>M</b> 2	11,58	<u>.</u>		11,67
012			-	40,00,

săure.

was der Formel C4H5O + C14H5N2O11 entspricht.

Cuminsäure löst sich bei gelinder Wärme in Sal- Nitrocuminpetersäure auf und die Lösung entwickelt beim Erwärmen rothe Dämpfe. Hat das Kochen einige Minuten lang fortgedauert und setzt man dann Wasser zu, so scheidet sich ein Oel ab, welches bald darauf erstarrt. Dieses Product wird dadurch gereinigt, dass man es fein reibt, mit Wasser auswäscht und mit Alkohol krystallisirt. Es bildet blassgelbe Blätter, ist unlöslich in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol und in Aether, und bildet mit Kali, Natron und Ammoniumoxyd krystallisirbare Salze. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gef	Berechnet	
C20	\$7,33	57,32	57,41
H11	5,42	5,33	5,26
ħ	6,79		6,69
Og			30,64

was Cahours mit der Formel C20H11NO+ represen-

tirt, mit der Bemerkung, dass es dadurch aus der Cuminsäure gebildet worden sey, dass 1 Aequivalent Wasserstoff darin durch  $\ddot{H}$  substituirt worden wäre. Setzt man die Formel =  $C^{20}H^{10}O^{2}\ddot{H} + \dot{H}$ , so würde das Atomgewicht für die wasserfreie Säure = 2500 seyn, während die Analyse des Silbersalzes ein Atomgewicht von 2512 dafür herausstellte.

Binitrocumin-

erwärmter Salpeter-Schweselsäure, so löst sie sich ohne Gasentwickelung darin auf, erwärmt man aber dann die Lösung, so entwickeln sich reichlich rothe Dämpse. Nach einer Weile trübt sich die Flüssigkeit und setzt kleine glänzende Krystallslitter ab, welche nach dem Waschen mit Wasser durch Umkrystallisiren mit Alkohol gereinigt werden. Das so gereinigte Product krystallisirt in Blättern ist leicht löslich in Aether, verändert sich nicht durch Kochen mit selbst rauchender Salpetersäure so wie auch nicht durch warmes Ammoniak oder durch concentrirte Lösungen von Kali und von Natron. Cahours sand es zusammengesetzt aus:

•	Gefu	Berechne	
C20	47,33	47,20	47,25
H <sup>10</sup>	4,03	3,96	3,93
<b>M</b> 5	10,87	10,79	11,03
$0^{12}$		-	37,79,

und er stellt dafür die Formel C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>N<sup>2</sup>O<sup>4</sup> auf, indem er es als dadurch gebildet betrachtet, dass in der Cuminsäure 2 Aequivalente Wasserstoff durch 2N ersetzt worden seyen, und er nennt es daher Binitrocuminsäure, ungeachtet es nicht die Bigenschaften einer Säure besitzt.

Bekanntlich hat Kane 1) durch Behandlung des Pteleyloxyd. Amyl-Alkohols (Aceton Berz.) mit Salpetersäure einsalpetrigsaures. Product erhalten, welches von ihm Mesitic-Aldehyd (Pteleyl-Aldehyd Berz.) genannt worden ist, und ausserdem eine Verbindung, welche von Kane sakpetrigsaures Pteleyloxyd genannt worden ist, und von welcher er vermuthete, dass sie nach der Formel C6H5ON zusammengesetzt sey. Cahours hat nun eine Verbindung dargestellt, welche ebenfalls mit der letzten Formel ausgedrückt werden kann, deren Eigenschaften aber wesentlich von denen verschieden welche Kane für den von ihm dargestellten Körper angiebt. Man erhält sie, wenn man Oenol (Mesitylen Kane) tropfenweise und unter Umrühren zu Salpetersäure setzt, wobei sich ein weisser fester Körper in Gestalt von Flocken absetzt, welche sich nach dem Trocknen aus Nadeln bestehend zeigen. Man reinigt sie durch Umkrystallisiren mit Alkohol, wobei der neue Körper weiss wird, während in dem Alkohol ein gelber Farbstoff aufgelöst bleibt. Dieser Körper lässt sich sublimiren, und wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden			Berechnet
$C_{e}$	42,43	42,29	42,26	42,35
¥5	3,44	3,49	3,61	3,53
N	16,55		-	16,47
04				37,65.

H. Rose<sup>2</sup>) hat mehrere Analysen mitgetheilt, Analysen von welche von verschiedenen seiner Zöglinge in seinem Pflanzen- und Laboratorium ausgeführt worden sind, und welcheihre unorganidie unorganischen Bestandtheile mehrerer Pflanzen und schen Bestandtheile.

<sup>1)</sup> Jahresb. XIX, 598.

<sup>2)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 305.

Theile derselben, so wie auch gewisse Thierstoffe betreffen, nämlich Erbsen und Erbsenstroh, Raps und Rapsstroh, den Kieselsäuregehalt in Equiseteceen, Weizen und Weizenstroh, Ochsenblut, Pferdefleisch, feste und flüssige Excremente von Menschen, Ochsengalle, Kuhmilch, das Weisse und Gelbe von Hühnereiern, Hefe. Da solche specielle Analysen hier nicht wohl speciell angeführt werden können, so weise ich auf die Abhandlung hin.

## Thierchemie.

Barral 1) hat nun die Einzelheiten seiner Ver- Chemische suche über die chemische Statik des menschlichen Statik des menschlichen Körpers genauer mitgetheilt, auf welche die im vorigen Jahresbericht, S. 515, angeführten Aequationen für die Verwendung der verzehrten Nahrungsmittel und für die thierische Wärme gegründet worden waren. Dabei hat er alle Mal 5 Tage lang experimentirt: A) mit sich selbst, 29 Jahr alt und 47,5 Kilogrammen wiegend, und zwar von Ende December bis Anfangs Januar, wo die Mitteltemperatur 00,54 C war; B) wiederum mit sich selbst, und zwar von Ende July bis Anfang August, wo die Mitteltemperatur + 200,18 war; C) mit seinem Sohn, welcher 61 Jahr alt war und 15 Kilogrammen wog, und zwar vom 18-22 Februar, wo die Temperatur  $= 4^{\circ},23$ war; D) mit seinem Aufwärter im Laboratorium, welcher 50 Jahre alt war und 58,7 Kilogrammen wog, und zwar vom 14 - 18 März bei einer Mitteltemperatur von 60,32; und E) mit einem unverheiratheten Frauenzimmer, welches 32 Jahr alt war und 62,2 Kilogrammen wog, und zwar vom 26 - 30 Mai, bei einer Mitteltemperatur von 170,25. Als ein Mittelre-

<sup>1)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 129.

sultat einer jeden Versuchsreihe von 5 Tagen gibt Barral an:

Tab. I, verbrauchte Nahrungsmittel während eines Tages.

```
7,814
 Mineralstoffe ohne Chlor 3
Wasser 199
Organische Stoffe, bei + 1100
getrocknet, zusammen 71
                                                         31,264
                                                         1998,592
                                                                          Kohlenstoff 366,189
Wasserstoff 57,253
                                                                        (Sauerstoff
                                         In Summa 2755 Grammen.
B. Chlor
Mineralstoffe ohne Chlor
Wasser
Organische Stoffe, getrocknet
bei + 110, zusammen
                                                              3,220
                                                             20,110
                                                         1842,433
                                                          520,237 | Kohlenstoff 264,886
Wasserstoff 42,757
Stickstoff 21,167
Sauerstoff 491,427
                                          In Summa 2386 Grammen.
                                                              1,885
Mineralstoffe ohne Chlor 9,382
Wasser 1069,126
Organische Stoffe, getrocknet bei + 110°, zusammen 315,812

Kohlenstoff 154,304
Wasserstoff 23,760
Stickstoff 7,926
Sauerstoff 129,822
                                        In Summa 1396 Grammen.
                                                            3,968
      Mineralstoffe ohne Chlor
                                                            31,194
D. Wasser 2001,994
Organische Stoffe, getrocknet Kohlenstoff 331,818
Wasserstoff 49,290
Stickstoff 27,260
                                          In Summa 2710 Grammen.
                                                             5,223
     Mineralstoffe ohne Chlor
                                                           23,500
E. Wasser
Organische Stoffe, getrocknet
bei + 110°, zusammen 5
                                                       1737,386
                                                         573,491 | Kohlenstoff 292,739 | Wasserstoff 45,129 | Stickstoff 22,428 | Sauerstoff 213,195
                                      In Summa 2339,6 Grammen.
```

Tabelle II. Ausleerungen während eines Tags durch den Harn und Excremente:

Harn un	ia excremente:	
Chlor	5,025	
Mineralstoffe ohne Chlor	15,386	
Wasser	1177,764	
Organische trockne Stoffe	66,425 Kohlenstoff Wasserstoff Stickstoff	30,456
Stoffe	66,425) Wasserstoff	5,3 <b>64</b>
	Sucksion Sauerstoff	13,661 16,944
In S	Summa 1265 Grammen.	10,044
Chlor	3,783	
Mineralstoffe ohne Chlor	<b>12,148</b> .	
Wasser	1032,858	
B. Masser		22,609
Organische getrocknete Stoffe	(Kohlenstoff) Wasserstoff   Stickstoff	4.102
Бюне	50,611 Wasserstoff	11,076
	(Sauerstoff	12,824
In Sun	oma 1099,4 Grammen.	
Chlor	1,964	
Mineralstoffe ohne Chlor	6,048	
C )Wasser	567,196	
Organische getrocknete	(Kohlenstoff	14,118
Stoffe	Kohlenstoff Wasserstoff Stickstoff	2,358
The state of the s	Severeteff	4,913
- In Su	Mma 604,6 Grammen.	8,003
<b>Chlor</b>	3,431	
Mineralstoffe ohne Chlor	15,256	
_ Wasser	1865,708	
D. Mineralstoffe ohne Chlor Wasser Organische getrocknete Stoffe	( Kohlenstoff	35.029
Organische Remocyhere	Wasserstoff	6,355
( prone	78,405 Kohlenstoff Wasserstoff Stickstoff Sauerstoff	17,749
1 0	(Sauerstoff	19,272
in Sui	mma 1962,8 Grammen.	
Chlor	3,154	
Mineralstoffe ohne Chlor	8,005	
Wasser JWasser	1138,220	
Organische getrocknete	(Kohlenstoff	18,179
Stoffe	42,221 Wassersloff	3,439 10,766
Chlor Mineralstoffe ohne Chlor Wasser Organische getrocknete Stoffe	42,221 Kohlenstoff Wasserstoff Stickstoff Sauerstoff	9,837
In Sun	nma 1191,6 Grammen.	J,001
Vargleicht man die varzel	•	ie

Vergleicht man die verzehrten Nahrungsmittel mit dem, was durch die Ausleerungen wieder abgegeben worden ist, so erhält man die Tab. III, welche ausweist, was die Nahrungsstoffe mehr enthielten, als ausgeleert worden ist:

 A
 B
 C
 D
 E

 Wasser
 820,6
 809,5
 501,9
 13,63
 599,2
 Gramm.

 Mineralstoffe
 ohne Chlor
 15,9
 8,0
 3,3
 15,9
 15,5
 —

 Chlor
 2,8
 0,6
 0,0
 0,6
 2,0
 —

 Kohlenstoff
 335,7
 242,3
 140,2
 296,8
 274,6
 —

 Wasserstoff
 51,9
 38,7
 21,4
 42,9
 41,7
 —

 Stickstoff
 14,3
 10,1
 3,0
 9,6
 11,6
 —

 Sauerstoff
 248,8
 178,6
 121,8
 245,8
 203,4
 —

Berechnet man nun für die Taf. III und für A, worin der directe Wassergehalt 820 Grammen beträgt, dass 31,1 Grammen Wasserstoff erforderlich sind, um mit der da vorhandenen Sauerstoff-Quantität = 248,8 Grammen 279,9 Grammen "Prädispositions-Wasser" zu bilden, worauf noch 20,8 Grammen Wasserstoff übrig bleiben, welche beim Athmen 166 Grammen Sauerstoff aufnahmen, um damit 187,1 Grammen "Athmungs-Wasser" zu bilden, so erhält man in Summa 1287,8 Grammen "Ausdunstungs-Wasser," welches sich zu dem "Ausleerungs-Wasser" (1177,8 S. Tab. II) wie 1,008:1 verhält. — Auf der anderen Seite erfordern die 335,7 Grammen Kohlenstoff, welche die Nahrungsmittel mehr enthalten als die Ausleerungen, 895,2 Grammen Sauerstoff, um damit 1230,9 Grammen Kohlensäure zu bilden, und da diese 1230,9 Grammen Kohlensäure sich den vorhin erhaltenen 1287,8 Grammen Ausdunstungswasser hinzuaddiren, so bekommt man in Summa 2518,7 Grammen Transpiration, welche Zahl sich zu der totalen Ausleerung (1265, S. Tab. II) verhält, wie 1,991: 1. Macht man dieselben Berechnungen für B, C, D und E, so erhält man folgende Verhaltnisse:

8
9
0
0
_
~
•

1 Stunde durch die Perspiration verbraucht wurde	Aus diesen Versuchen ergibt sich der Schlu	Verhältniss y: 1	Gesammte Transpiration		Verhältniss x : 1	Gesammies Ausleerungs-Wasser 1287,8	Athmungs - Wasser	Pradispositions - Wasser	Wasser in den Nahrungsstoffen	
verbraucht	gibt sich de	1,991	2518,7	1230,9	. 1,008	1287,8	187,1	279,9	820,8	
wurde,	r Schluss, d	1 1,86	2046,5	888,4	8 1,122	1158,0	147,6	200,9	809,5	1 ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( (
	lass die Koh	1 1,09	1208,7	514,8	2 1,225	694,7	<b>5</b> 5,8	137,0	<b>5</b> 01,9	(
	ılenstoff – Qu	0,863	1610,9	1088,3	5 0,280	522,6	109,8	276,5	136,3	
•	iss, dass die Kohlenstoff-Quantität, welche während	3 1,683	2005,6	1006,9	0 0,877	998,7	173,7	225,8	599,2	
	he während	ತ	3	3	7	3	3	3	Grammen.	

Für A = 13,98 Grammen. Für D = 12,33 Grammen. n B = 10,06 n n E = 11,42 ngewesen ist, und dass sich diese Quantität vermindert, wenn die Temperatur höher wird. Eben

so zeigt es sich daraus, dass die Quantität von Stickstoff, welche durch das Athmen weggehen muss, zwischen jund j von der beträgt, welche durch die Nahrungsmittel herbeigeführt worden ist, dass aber dieser Stickstoff jedoch nicht mehr als ungefähr 1 Gewichtsprocent von der ausgeden Kespirationsprocess verbrannt worden ist, stellt sich heraus: athmeten Kohlensäure ausmacht. Die Quantität von Wasserstoff, welche während 24 Stunden durch

Für A=20.8 Grammen.

\*\*B=16,4\*\*\*
\*\*n E=16,3\*\*\*
\*\*n E=16,3\*\*
\*\*n E=16,2\*\*
\*\*n E=1

beiden Grundstoffe innerhalb gewisser Grenzen einander ersetzen könnten. In Betreff des Wasser-gehalts, so legt die folgende Sie Tabelle aufs deutlichste vor, wie er sich bei den Versuchen gezeigt hat: Tabelle V.

	ļ	1	<del>E</del> 3	Ö									-4		
	TANCE CONT.	ittel mnd	ideren V	gantität (	Was	ķ	Ä	C.	₩	<b>&gt;</b>			Versuche.		
	10000	dag Wassar	anderen Versuchsreihen	Quantität Chlor in den	Was ferner den	1737,4	2002,0	1069,1	1842,4	1998,6		atoffe.	Zabrunge-	Wasser der	
			_	Nebrangsm	Chlorgehalt aulmutill, so haben die 3 Versuche A, D und E eine grössere	225,8	276,5	137,0	200,9	279,9			Lions - Wasser	Pradisposi-	
		e die	Verl	itteln ausg	Misselle	173,7	109,8	55,8	131,2	187,1	Athmen,	beim	gebildet		
	Tabelle	folgenda 1	ıăltniss hei	ewiesen	, so habe	2136,9	2388,3	1261,9	2174,5	2465,6	Watter.	tenen	eingetre-	Summe des	1 2 2 0 1 1 0
	VI.	Tahalla ihr	rausstellen	als in dea	on die 3 1	1112,4	1723,0	504,8	978,1	1071,5		Mara Table		Wasser	7.
,	0 0000	Varhält	. Was f	n Auslee	Versuche	25,68 6	142,7	62,4	54,8	106,3	menien.	Excre-	in den	Wasser	
	Tabelle VI.	nigg währer	erner die t	rungen, w	A, D unc	1138,2	1865,7	567,2	1032,9	1177,8	Wasser.	geleerten	aliem aus-	том вшшпв	
	- CELL CO	ıd eines 1	rocknen B	ahrend d	l E eine	998,7	522,6	694,7	1141,6	1287,8			Wasser.	Perspirations-	
	ragos rot.	POCAS VOT	Centrales-	lie beiden	grössere	3	#	<b>3</b>	4	,8 Grammen.			Ŧ.	000-	

Verzehrte Nahrungsmittel. In Procenten.

602,2	708,7	327,1	543,6	756,3 6	
3	3	<b>3</b>	z)	Tammen	
74,2	73,8	76,5	77,2	72,5	Wasser.
25,6	26,2	89.5 5	22,8	27,5	Trockne Nahrungsmittel

1998,6 1842,4 1069,1 2002,0 1737,4

Die Endresultate seiner Versuche über die chemische Statik fasst Barral in den folgenden beiden Tabellen zusammen:

	oder, wenn	Ŗ	۳	c	æ	<b>&gt;</b>			Versuche.		
	renn						3	۵äs	١	١.	1
	diese 7	2839,6	2710,7	1396,2	2386,0	2755,0	rungsstoffe.	dässige Nah-	este und	Aufnahu	
	diese Tabelle auf Procente	886,7	889,1	423,4	777,3	1061,5	•		Reste und Sauerstoff.	Aufnahme für 1 Tag.	
•	Procente	5226,3	3599,8	1819,6	3163,3	3816,5			Summa.	ag.	
Tabelle	reducirt wird,	998,7	522,6	694,7	1141,6	1287,8		Wasser.	Perspirations-		Tabelle
e VIII.	so entsteht	1006,9	1088,0	514,0	888,4	1230,9			Kohlensäure.	Abgang	le VII.
	die	1191,6	1962,8	604,6	1099,4	1265,0	leerungen.	flüssige Aus-	Feste und	Abgang für 1 Tag.	
			26,1					Verluste.	Andere		
		3226,3	3599,8	1819,6	3163,3	3816,5 Gm			Samma.		
		*	<b>3</b>	<b>:</b>	3	mmen.					

মে :	j.	₽	<b>&gt;</b>	1	Versuch.	
72,5	76,7	75,4	rungsstoffe. 72,2	Aŭssige Nah-	Feste und	Aufn
	2 23 2 3 3 4 3 6			•	Sauerstoff.	Aufnahme.
31,0	38 <b>,2</b>	36,1	တ ယ ယ	Wasser.	Perspirations-	
	2 89 3 89 3 80				Kohlensäure.	Abgang
36,9	7 03 4 03 7 <b>8</b> 0	34,7	leerungen. 33,2	flüssige Aus-	Feste und	•••
0,8	) 73	0,4	0,7	Verluste.	Andere	

And the state of t

Chemische Statik der Schaafe. Barral 1) hat auch einige ähnliche Versuche mit Schaafen vorgenommen, besonders in Bezug auf ihre Fütterung mit und ohne Kochsalz. Die Versuche sind noch nicht in ihren Einzelheiten mitgetheilt worden, aber es will daraus doch scheinen, dass bei dem Füttern mit Kochsalz der Stickstoffgehalt in den Excrementen bedeutend vermehrt werde.

Werth der Nahrungsstoffe.

Henneberg<sup>2</sup>) zieht aus den Fütterungs-Versuchen, welche er bei Schaasen angestellt hat, folgende Schlüsse: 1) In den Nahrungsstoffen, welche wegen ihrer Zusammensetzung zu einerlei Gruppe von Körpern gehören, ist der Nahrungs-Werth derselben dem Stickstoffgehalt darin proportional. Zu ähnlichen Nahrungsstoffen gehören: Heu der Gräser; Heu und Stroh der Leguminosen; Stroh der Cerealien; Wurzelgewächse; Saamenarten und Getraide. 2. Die erwähnte Proportionalität findet nicht statt, wenn man von der Nahrungsfähigkeit der einen Gruppe auf die einer anderen schliessen will, sondern es ist weit besser, von im Grossen angestellten practischen Versuchen auszugehen, um für den Werth der verschiedenen Nahrungsstoffe unter sich einen Maassstab zu erhalten. Was diese Regeln anbetrifft, so scheint Lassaigne 5) noch den den älteren Ansichten anzuhängen und zu glauben, dass der eine Nahrungsstoff durch einen anderen ersetzt werden könne, wenn man nur von dem ersetzenden so viel gibt, dass der Stickstoffgehalt darin eben so gross ist, wie in dem durch ihn ersetzten.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 419.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 336.

<sup>3)</sup> Journ. de Ch. med. V, 424.

. Lassaigne 1) hat einige Versuche mit einem Nahrungsver-Stieglitz angestellt und gefunden, dass der Stickstoff- suche mit dem Stieglitz. gehalt in dem Saamen, welcher von diesem Vogel während 4 Tage verzehrt wurde, 0,164 Grammen betrug, während der Stickstoffgehalt in den Excrementen während derselben Zeit nur 0,094 Grammen ausmachte.

suche von

Millon.

Millon<sup>2</sup>) hat ebenfalls Versuche über die chemi-Statische Versche Statik des thierischen Organismus und zwar am Kaninchen angestellt. Hauptsächlich hat er sich mit einer genaueren Erforschung einer Untersuchungsmethode beschäftigt, welche gewählt werden muss, wenn man dabei zu sicheren Resultaten gelangen will, und daher mit den Vorarbeiten, welche dazu erforderlich sind. Mit Grund bemerkt er, dass eine gewisse Fütterung während einiger Tage nicht dahin führen könne, dass die verbrauchte Nahrung und der Inhalt der abgegebenen Producte wahrscheinlich nicht in einem so kurzen Zeitraum mit einander correspondiren und also auf chemisch-analytischem Wege Aufklärung geben könnten. Dazu kommt noch, dass durch das Verdunsten und Trocknen der flüssigen und festen Excremente ein bedeutender Verlust an Stickstoff entsteht. Er glaubt daher in Betreff des letzteren Umstandes, dass die Analysen mit den Producten in dem Zustande gemacht werden müssten, wie sie der Organismus abgibt, dass aber noch weitläufige Untersuchungen und Vorarbeiten erforderlich sein würden, um die Methoden auszuarbeiten, nach welchen man mit hinreichender Schärfe die eintretenden Körper bestimmen kann, weil der Analyse grosse Mengen unterworfen werden müssen.

<sup>1)</sup> Journ. de Ch. med. V, 620.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXIX, 595.

Asche von ge- H. Rose 1) hat im Zusammenhange mit den Anawissen Thier-lysen der Asche von einigen Pflanzen auch die Asche analysirt, welche beim Verbrennen von gewissen Thierstoffen erhalten wird, nämlich von Kuhblut, Pferdefleisch, Menschenharn, Menschenkoth, Ochsengalle, Kuhmilch, Eiweiss der Hühnereier und Hefe; aber da solche specielle Analysen mehr einen physiologischen als chemischen Werth haben, so glaube ich, hier nur das Erscheinen von Rose's Arbeit anzeigen zu müssen.

Robin<sup>2</sup>) hat seine Ansichten über den Einfluss Binfluss des Sauerstoffs vorgelegt, welchen Sauerstoff und solche chemische den thierischen Agentien, die auf Thierstoffe nach dem Tode schu-Organismus. tzend wirken, auf den thierischen Organismus ausüben. Ausserdem hat er gewisse andere damit im Zusammenhang stehende Fragen zusammengestellt, in so weit sie von anderen Forschern untersucht worden sind. Da sich aber keine eigentlich neue Versuche dabei von ihm angeführt finden, so beschränke ich mich allein nur auf die Anzeige der in Rede stehenden Abhandlung, welche ausserdem die erwähnten Gegenstände in einer solchen Weise behandelt, dass daraus klar und vollständig ersehen werden

Reaction auf dungen.

Millon 5) giebt an, dass eine Lösung von Queck-Proteinverbin-silber in seiner gleichen Gewichtsmenge verdünnter Salpetersäure ein sehr empfindliches Reagens sowohl auf proteinartige Verbindungen als auch auf die meisten Verbindungen (ausgenommen die Producte, welche durch Einwirkung von Salpetersäure und Chlor

kann, was wir darüber wissen.

<sup>1)</sup> Poggend. Ann. LXXVI, 305.

<sup>2)</sup> Journ. de Chem. med. V, 369, 418, 699.

<sup>3)</sup> Compt. rend. XXVIII, 40.

gebildet werden) ist, welche davon herstammen. Die Reaction, welche darin besteht, dass der Körper eine mehr oder weniger rothe Farbe annimmt, in Folge des Einslusses der in der Quecksilberlösung vorhandenen salpetrigen Säure, findet am besten und vollständigsten bei  $+60 - 70^{\circ}$  statt, aber sie wird nicht zerstört, wenn man Siedhitze anwendet.

M. S. Schulze 1) hat die Pettenkofer'sche Gal- Einwirkung lenprobe, nach welcher durch Zucker und Schwefel-und Schwefelsäure eine violett rothe Färbung entstehen soll, einersäure auf orgenaueren Prüfung unterworfen, und er hat gefunden, ganische Stoffe. dass diese Farbe auch in mehreren und solchen Fällen hervorgebracht wird, wo man völlig sicher seyn kann, dass nicht die geringste Einmischung von Galle vorhanden ist. Bringt man z. B. einen Tropfen Elain mit Zucker und Schwefelsäure in Berührung, so entsteht eine Farbenveränderung von Gelb in Roth und Dunkelviolett, welche an Schönheit und Intensität der von Galle nicht nachsteht. Schulze glaubt auch auf folgende Weise den Körper isolirt zu haben, welcher die violettrothe Farbe hervorbringt. Das Eiweiss von Hühnereiern wird mit 5 Theilen Wasser verdünnt, filtrirt, kalt und unter Umrühren mit so viel Schwefelsaure versetzt, bis sich der Anfangs gebildete Niederschlag wieder aufgelöst bat; zu dieser Flüssigkeit setzt man nun einige Tropfen von einer concentrirten Lösung von Rohrzucker, und erhitzt das Gemisch bis zu + 50°. Nach 10 bis 15 Minuten hat dann die violette Farbe ihre höchste Intensität angenommen. Dann setzt man Ammoniak hinzu, so lange noch ein Niederschlag gebildet wird, wobei aber ein Ueberschuss von Ammoniak vermieden werden muss, weil

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 266.

sich der Niederschlag sonst wieder auflöst. Der Niederschlag wird mit Wasser gewaschen, und dann wird er durch folgende Eigenschaften characterisirt: Er löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in concentrirter Schwefelsäure mit purpurrother und in verdünnter mit violetter Farbe auf. Salzsäure fürbt ihn violett und Salpetersäure gelb. Kali und Ammoniak lösen ihn leicht auf, und aus der Lösung in Ammoniak wird er durch Chlorbarium und basisches essigsaures Bleioxyd gefällt, aber nicht durch Kalkwasser, salpetersaures Silberoxyd oder schwefelsaures Kupferoxyd.

Xanthoproteinsäure.

Van der Pant<sup>1</sup>) hat mit der sogonannten Xanthoproteinsäure eine Menge von analytischen Bestimmungen vorgenommen, je nachdem sie aus ungleichen Materialien oder auf eine ungleiche Weise daraus dargestellt worden war. Was die Bereitungsweisen und die erhaltenen Zahlenwerthe anbetrifft, so muss ich auf die Abhandlung verweisen, indem ich die Schlüsse anführen will, welche auf Grund von Pant's Untersuchungen von Mulder in einem Nachtrage zu der Abhandlung aufgestellt worden sind. Mulder ist nämlich der Meinung, dass alle Proteinkörper durch den Einfluss von Salpetersäure ein und denselben Körper liefern; dass ferner die Xanthoproteinsäure salpetrige Saure in Vorbindung mit Protein ist, dass aber, wenn S in dem Proteinkörper enthalten war, auch diese mit in die Xanthoproteinsäure übergeht, deren Formel in ihrem reinen Zustande == 2C56H27N+O12 + 🛱 ist. Ist die Xanthoproteinsäure durch Einwirkung von Salpetersäure auf eine Proteinsulfamidverbindung gebildet worden, so wird das Sulfamid zer-

<sup>1)</sup> Pharmac. Centralblatt, 1849, S. 342.

setzt und S gebildet, welche sowohl mit N als auch mit Protein in Verbindung tritt. Die Xanthoproteinsäure ist ein Hydrat, welches das Wasser verliert, wenn sie sich mit Basen verbindet. Da nun das Protein sich mit Ül vereinigen kann zu Pr + 2Ül, und da auch die Xanthoproteinsäure mit Ül in Verbindung treten kann, so hält Mulder die empirische Formel C<sup>56</sup>H<sup>25</sup>N<sup>4</sup>O<sup>10</sup> + 2H für so sicher bewiesen, als sich dieses möglicher Weise thun lasse.

Ungeachtet wir noch weit entfernt sind sagen zuAllotropie der können, dass Fibrin, Albumin und Casein eine gleiche Proteinkörper. Zusammensetzung besitzen, so glaubt doch Draper 1), dass diese Körper allein nur auf eine allotropische Weise von einander verschieden seyen. Diese Ansicht gründet er vor allen anderen auf die durch Elementaranalysen für sie bereits schon gefundene Zusammensetzung, und ausserdem darauf, dass alle diese Körper in zweierlei Zuständen auftreten können, von denen der eine chemisch activer und der andere chemisch passiver ist. Er berührt ferner die Frage über den ungleichen activen oder passiven Zustand derselben im Nervensysteme, und ob der eine oder andere Zustand bei verschiedenen Krankheitsfällen vorwaltend Ich zweisle daran, dass sich Aerzte durch die gegebenen Erklärungen befriedigt fühlen werden, und glaube, dass sich auch der physiologische Chemiker nicht geneigt finden wird, sich diesen Ideen anzuschliessen.

Weiss<sup>2</sup>) giebt an, dass man die Quantität BlutBlut-Quantität aus einem Thier mit der grössten Zuverlässigkeit da- <sup>in Thieren</sup>. durch bestimmen könne, dass man zunächst eine ge-

<sup>1)</sup> Phil. Mag. XXXII, 229. 241.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 507.

wisse Quantität Blut auf seinen Gehalt an Eisen untersucht, darauf das ganze Thier verbrennt und nun nach dem Eisengehalt in der Asche die Quantität von Blut berechnet. Bestimmungen über den Blutgehalt in verschiedenen Thieren und Beweise für die Brauchbarkeit dieser Methode sind nicht angeführt worden. —

Vanner¹) giebt an, dass die Quantität von Blut in Hornvieh, Schaafen und Kaninchen bis zu 5 Procent vom Gewicht des lebenden Thiers hinaufgehe.

Chatin und Sandras<sup>2</sup>) haben ein weisses Blut Weisses Blut. untersucht

Chloroform im decken.

Ragsky<sup>5</sup>) theilt folgende Methode mit, um Chlo-Blut zu ent-roform im Blute zu entdecken: Man bringt zum wenigsten 1 Unze frisches Blut in eine Flasche, versieht diese mit einem in Knie gebogenen Rohr, und erhitzt im Wasserbade, während man das Rohr an einer Stelle glühend erhält. In dem vorderen Ende des Rohrs ist mit ein wenig Jodkalium vermischter Stärkekleister eingeschoben. Ist nun Chloroform in dem Blute vorhanden, so wird dasselbe daraus verflüchtigt, in dem glühenden Theile des Rohrs zersetzt in Kohle, Chlorwasserstoff und in Chlor, und das letztere macht Jod aus dem Jodkalium frei, welche die Stärke blau färbt. Auf diese Weise soll man 10000 Chloroform im Blute entdecken können.

Respiration.

Scharling 4) hat seine Versuche fortgesetzt, um die Quantität von Kohlensäure zu erforschen, welche eine Person in einer bestimmten Zeit entwickelt.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII; 649.

<sup>2)</sup> Journ. de Ch. med. V. 305.

<sup>3)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 170.

<sup>4)</sup> Danske Vidensk. Selskabs Skrister. 5 Rackke, 1 Bind. - Journ. für pract. Chem. XLVIII, 435.

crwachsene Mannsperson producirt, wenn sie sich ruhig verhält und nicht arbeitet, nach einer Mittelzahl 44,3 Grammen Kohlensäure in Zeit von 1 Stunde, so dass sie also 12,06 Grammen Kohlenstoff in dieser Zeit verbrennt. Bei angestrengter Arbeit wird in demselben Zeitraum viel mehr Kohlenstoff verbrannt, und eine Mittelzahl von zwei Versuchen weist aus, dass davon während einer Stunde 39,91 Grammen Kohlenstoff verbrannt werden. Dagegen entwickelt ein Säufer weniger Kohlensäure als eine nüchterne Person; bei einem Versuche entwickelte ein berauschter Mann während 1 Stunde nur so viel Kohlensäure, dass diese der Verbrennung von 7,045 Grammen Kohlenstoff entsprach, und bei einem zweiten Versuche entsprach der letztere 10,85 Grammen.

Ausserdem theilt Scharling einige noch nicht beendigte Versuche mit, um die Wärmequantität zu bestimmen, welche sich durch den ganzen Perspirations-Process entwickelt, so wohl in so weit als sie das Athmen als auch die Ausdunstung betrifft, und er zieht aus diesen Versuchen schon den Schluss, dass die durch den Mund und durch die Nase ausgeathmete Kohlensäure nur 3 von der Wärme entwickelt, welche der ganze menschliche Körper hervorbringt.

Hervier und St. Sagier 1) theilen aus ihren Untersuchungen über die Respiration folgende Resultate mit: Im gesunden Zustande finden Abwechselungen in dem Ausathmen von Kohlensäure statt, die mit den Variationen des Barometers zusammenfallen, und zwar auf eine solche Weise, dass für jeden Tagzwei Maxima und zwei Minima stattfinden, die Maxima

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 260.

um 9 Uhr Morgens und 11 Uhr Abends, die Minima 5 Uhr Morgens und 3 Uhr Nachmittags. Die Variationen in der Temperatur und dem Lustdruck der Atmosphäre wirken in umgekehrter Weise gegen einander ein; während des Verdauungs-Processes wird weniger Kohlenstoff oxydirt; thierische Nahrungsmittel vermindern und vegetabilische Nahrungsstoffe vermehren die Kohlensäure-Quantität; bei starker Bewegung, nach dem Einathmen von Chloroform oder Aether, so wie auch nach dem Genuss von spirituösen Getränken enthält die ausgeathmete Lust mehr Kohlensäure; während des Schlass entwickelt sich weniger Kohlensäure als sonst; die Temperatur der ausgeathmeten Lust variirt nicht bemerkbar; Kinder entwickeln mehr Kohlensäure als Erwachsene. Im kranken Zustande wird eine grössere Quantität von Kohlensäure ausgeathmet bei der Gehirnentzundung, Peritonitis, Metroovaritis und bei allen Entzündungen, ausgenommen alle solche, welche die Respiration und Circulation hemmen, als Puemonie, Pleurosie, Pericar-Auch athmen solche Personen mehr ditis n. s. w. Kohlensäure aus, welche an acuten articulär Rheumatismus leiden, oder während des Anfalls vom intermittirenden Fieber; in allen solchen Krankheiten, welche nicht von Fiebern oder Merasmus begleitet werden, bemerkt man gewöhnlich beim Athmen keine Veränderung in der Kohlensäure-Quantität. cken, Masern, Rose, Scharlachfieber, während der Suppuration, im Scorbut, Purpura, Anemia, Wassersucht, Krebs, syphilitischen und scropkulösen Kachexien, Typhus, Ruhr, chronischen Diarrhoeen und in der Lungensucht wird weniger Kohlensäure ausgeath-Die Temperatur der ausgeathmeten Lust steht bei Kranken im directen Verbältnisse zu der Anzahl von Athemzügen.

Doyere 1) hat die Respiration von Cholera-Kranken studirt und über deren Temperatur einige Beobachtungen gemacht.

Da über die Zusammensetzung der Lust in einem verschlossenen Zimmer, worin mehrere Personen leben, verschiedene Angaben gemacht worden sind, so hat Lassaigne<sup>2</sup>) eine solche Lust untersucht. Die Lust in einem 280 Cubicmeter grossen Zimmer, worin 55 Personen 1½ Stunde lang eingeschlossen gewesen waren, wurde in 100 Theilen zusammengesetzt gefunden aus:

Unte	r der Decke.	Auf dem Boden.
Sauerstoff	19,80	20,10
Stickstoff	79,58	79,35
Kohlensäure	0,62	0,55

Ausserdem hat Lassaigne die Luft in einem Pferdestall analysirt und darin die Kohlensäure-Quantität bestimmt, welche verschiedene Thiere während einer Stunde produciren.

Ueber die Zusammensetzung der Lust in Casernen und über die Art, in diesen Wohnungen einen Lust-wechsel hervorzubringen, hat Leblanc<sup>5</sup>) eine Abhandlung mitgetheilt, aus der sich schwierig ein kürzerer Auszug machen lässt.

Lehmann<sup>4</sup>) hat zahlreiche Versuche über den Verdauungs-Verdauungsprocess angestellt. Er hat dabei zu erforschen gesucht, welche relative Quantitäts-Verhält-

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 636. XXIX, 454.

<sup>2)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVI, 287.

<sup>. 3)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXVII, 373.

<sup>4)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVIII, 110.

nisse einerseits zwischen Wasser, der freien Säure und dem Körper, welcher die Verdauung bewirkt (Verdauungsferment), und anderseits dem Körper, welcher verdauet werden soll, stattfinden; ob organische oder unorganische Säuren, welche den Säuren des Magens substituirt werden, beim Verdauen eine Wirkung ausüben, welche den Aequivalentgewichten derselben entspricht, und endlich, in welchen wechselseitigen Verhältnissen die verschiedenen eiweissartigen und leimartigen Körper in Betreff ihrer Löslich-Als allgekeit im Magensaste zu einander stehen. meine Resultate seiner Versuche giebt Lehmann an, dass das Verdauungsvermögen bei einem gleichen Pepsingehalt durch einen Zusatz von mehr Wasser oder Salzsäure vergrössert werde, wiewohl ein Gemisch nicht durch Anwendung von nur Salzsäure verdauet; wenn Alkalisalze in einer bedeutenderen Menge dem Magensast zugesetzt und nicht sogleich, wie bei natürlicher Verdauung, entfernt werden, so wird das Verdauungsvermögen des Magensaftes bedeutend vermindert, und dasselbe kann dadurch ganz aufgehoben werden; ein grösserer Ueberschuss von Salzsäure kann ebenfalls das Verdauungsvermögen des Magensaftes vermindern; Salzsäure kann im Magensafte durch eine äquivalente Gewichtsmenge von Milchsäure ersetzt werden, aber Phosphorsäure und Essigsäure wirken weit schwächer ein.

Pankreassaft.

Bernard 1) hat Versuche mit dem Pankreassaft von Hunden angestellt. Diese Flüssigkeit ist farblos, hell, schleimig, dickflüssig und schäumt beim Schütteln. Sie ist geruchlos, schmeckt salzig, reagirt alkalisch, und coagulirt beim Erhitzen zu einer festen Masse.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXV, 474.

Sie coagulirt auch durch concentrirte Mineralsäuren, Metallsalze, Holzalkohol, Weinalkohol aber nicht durch verdünnte Essigsäure, Milchsäure und Salzsäure. Von Biweiss, dem sie sehr ähnlich ist, unterscheidet sie sich dadurch, dass sie nach dem Fällen mit Alkohol und Trocknen in gelinder Wärme sich leicht und vollständig in Wasser wieder auflöst und diesem die frühere Schleimigkeit wieder ertheilt. Vermischt man den Pankreassaft mit Oel oder Fett bei + 350-380, so bilden sie eine Emulsion, welche Anfangs alkalisch reagirt, die aber bald sauer wird, und dabei zersetzt sich das Fett in Glycerin und in eine fette Säure. Diese Eigenschasten finden sich jedoch nicht bei der Galle, dem Speichel, Magensaft, Blutserum und dem krankbaften Pankreassaft, dagegen zeigt der Pankreassaft von Pferden, Vögeln, Kaninchen u. s. w. die angegebenen Eigenschaften.

Strecker 1) hat einige Beobachtungen über die Galle. Och-Galle verschiedener Thiere mitgetheilt, und denselben gewisse Bemerkungen über eine in "Scheikundige Onderzoekingen" bekannt gemachte Arbeit über denselben Gegenstand hinzugefügt, welche Arbeit mir jedoch unbekannt geblieben und nur aus Streckers Citationen zur Kenntniss gekommen ist. Was die Ochsengalle anbetrifft, so giebt Strecker für seine Formel für das Dyslysin = C<sup>48</sup>H<sup>56</sup>O<sup>6</sup> neue Belege, und er betrachtet die in den "Scheik. Onderz." vorgeschlagene Formel = 2C<sup>50</sup>H<sup>56</sup>O<sup>6</sup> + H als unrich-Da die im vorigen lahresberichte mitgetheilte Analyse des cholalsauren Kali's mit einem etwas alkalisch reagirenden Salz angestellt worden war, so hat Strecker dieses Salz jetzt dadurch bereitet, dass er

sengalle.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 147.

die Lösung davon in Alkohol mit einem Ueberschuss von Cholalsäure behandelte und dann Aether zusetzte, wodurch sich das neutrale Salz niederschlug, während freie Cholalsäure in der Flüssigkeit aufgelöst blieb. Die Analyse des so bereiteten Kalisalzes hat jedoch herausgestellt, dass es nach der Formel C48H59O9K zusammengesetzt ist und dass also die in dem vorigen Jahresberichte mitgetheilte Formel für diese Säure richtig ist, aber nicht die in den "Scheik. Onderz." angeführte. Ausserdem scheint die bei + 100° getrocknete Cholalsäure bei ihrer Vereinigung mit Kali und Baryt kein Wasser abzugeben. Ob aber die Cholalsäure 38 oder 39 Aequivalente Wasserstoff enthält, ist ein Umstand, der nicht direct mit völliger Zuverlässigkeit entschieden werden kann; doch stimmen die letzteren nicht allein besser mit den Analysen überein, weil ein Unterschied von 0,2 bis 0,3 Procent Wasserstoff zu viel in dem ersten Falle stattgefunden haben müsste, sondern sie erklären auch auf das Deutlichste das Zerfallen der Cholsäure in Cholalsaure und in Glycocoll, denn

 $C^{52}$   $\mathbb{H}^{45}$   $\mathbb{N}O^{12}$  + 2  $\mathbb{H}$  =  $C^{48}$   $\mathbb{H}^{40}O^{10}$  +  $C^{4}$   $\mathbb{H}^{5}$   $\mathbb{N}O^{5}$  Krystallisirte Cholsäure Cholalsäure Glycocoll.

Was nun die Cholsäure anbetrifft, so hat Strecker gezeigt, dass die in "Scheik. Onderz." angeführten Analysen von den Verbindungen der Cholsäure mit Natron und Baryt weit besser mit seiner Formel C<sup>52</sup>H<sup>45</sup>NO<sup>11</sup> + H übereinstimmen, als mit der in "Scheikundige Onderz." vorgeschlagenen = C<sup>54</sup>H<sup>45</sup>NO<sup>12</sup> + H. — Die Säure C<sup>52</sup>H<sup>41</sup>NO<sup>10</sup>, welche im vorigen Jahresberichte, S. 559, nur im Vorbeigehen erwähnt worden ist, und welche darin nicht Cholonsäure. benannt worden ist, hat nun den Namen Cholonsäure

bekommen. Sie wird nach den "Scheik. Onderz." am besten dadurch erhalten, dass man Galle mit essigsaurem Bleioxyd ausfällt, den Niederschlag durch Schwefelwasserstoff zersetzt und die ungelöste Masse mit Wasser auskocht, worin sich Cholsäure auflöst. Wird der Rückstand darauf mit Alkohol behandelt, so zieht dieser einen organischen Körper aus, der durch Wasser daraus ausgefällt werden kann, worauf er sich als ein Gemenge von einer amorphen Masse und von Krystallen zeigt, welche letztere daraus auf ein Filtrum abgeschlämmt werden können. Man reinigt sie dann durch Wiederauslösen in Alkohol und Ausfällen durch Wasser. Behandelt man diesen Niederschlag mit Barytwasser, so bekommt man eine Lösung von cholonsaurem Baryt, während paracholsaurer Baryt unaufgelöst bleibt, der von eingemengter Paracholsäure herrührt. Wird der cholonsaure Baryt durch Salzsäure zersetzt, so schlägt sich die Cholonsäure in durchsichtigen Krystallnadeln nieder, welche in Wasser unlöslich sind, sich aber leicht in Alkohol und in Aether lösen. Die Zusammensetzung der Cholonsäure repräsentirt Strecker mit der Formel C52H41NO10, aber Mulder giebt ihr die Formel C<sup>5+</sup>H<sup>42</sup>NO<sup>11</sup>. Die folgende Uebersicht weist die gefundene und nach beiden Formeln berechnete procentische Zusammensetzung aus:

		Gef	unden		Atome	Berechnet	Atome	Berechnet
C	69,1	69,5	69,3	69,5	52	69,8	54	69,2
Ħ	9,3	9,5	9,3	9,6	41	9,2	42	9,0
M	3,2	3,4			1	3,1	1	3,0
0					10	17,9	11	18,8

Das Natronsalz dieser Säure ist nach Strecker = C<sup>52</sup>H<sup>40</sup>NO<sup>9</sup>Na und nach Mulder = C<sup>54</sup>H<sup>41</sup>NO<sup>10</sup>Na, gestützt auf folgende Analysen:

	Gefunden		Atome	Berechuet	Atome	Berechaet	
C	66,3	66,0	<b>52</b>	66,5	54	66,2	
Ħ	8,9	9,0	40	8,5	41	8,4	
Ħ	2,6		1	2,9	1	2,8	
0	15,5	-	9	15,5	10	16,3	
Na	6,7	6,5	1	6,6	1	6,3	

Da nun der gefundene Natrongehalt weit besser mit Strecker's Formel übereinstimmt, als mit der anderen, so scheint daraus zu folgen, dass die richtige Formel für die Cholonsäure = C52H40NO9 + H ist, worin das Wasseratom gegen Basen ausgewechselt werden kann.

Făulnisspro-

Buchner<sup>1</sup>) hat sich mit der Untersuchung der ducte der Och-Producte beschäftigt, welche gebildet werden, wenn Ochsengalle der freiwilligen Zerstörung überlassen wird. Er hat dabei gefunden, dass sie sich weit rascher verändert, wenn man sie nicht von ihrem Schleim befreit hat, als wenn dieses geschehen ist. Nach einem 4 Wochen langen Stehen an einem mässig warmen Orte enthält die Ochsengalle viel mehr in Aether lösliche Stoffe als vorher, und wird diese Aetherlösung verdunstet und der Rückstand mit Wasser behandelt, so bekommt dieses einen Moschusgeruch, der nicht durch zugesetzte Säuren oder Alkalien zerstört wird. Es werden dabei theils Choloidinsäure oder Cholalsäure, theils Ammoniak und Taurin gebildet. Die beste Darstellungsmethode des Taurins aus Ochsengalle besteht nach Buchner darin, dass man diese Galle 4 - 6 Wochen lang bei Seite stellt, dann zur Trockne verdunstet und den Rückstand mit Alkohol auszieht, wobei das Taurin unge-

<sup>1)</sup> Buchn. Repert. II, 289. — Journ. für pract. Chem. XLVI, 147.

köst bleibt. Man reinigt es hierauf durch Auflösen in Aether und Krystallisiren. Setzt man die Galle noch länger, z. B. 6 Monate lang, der Einwirkung der Luft aus, so fängt auch das Taurin an zersetzt zu werden, wobei sich der Schwefel oxydirt zuerst zu schwesliger Säure und darauf zu Schwefelsäure. In gefaulter Galle findet sich nicht bloss Essigsäure sondern auch andere flüchtige Säuren, als Valeriansäure u. s. w.

ronectes maximus L. (Rhombus maximus Cuv.), als auch von Gadus Morrhua, Esox lucius und Perca fluviatilis verschafft, und er hat gefunden, dass die Galle von allen diesen Fischen gleiche Eigenschaften besitzt. Als diese Fischgalle im Wasserbade stark eingetrocknet

und mit Alkohol behandelt wurde, blieben Gallenschleim und etwas Farbstoff ungelöst zurück, und wurde die Alkohollösung mit Aether vermischt, so schlug sich aller Farbstoff zugleich mit ein wenig von

den übrigen Bestandtheilen nieder, und dann wurde die Hauptmasse durch mehr Aether daraus niedergeschlagen. Wurde die von diesem Niederschlage ab-

siltrirte Lösung stark verdunstet und dann mit vielem Aether vermischt, so schied dieser noch mehr von dem Hauptbestandtheil ab, und als dann die Aether-

flüssigkeit verdunstet wurde, krystallisirte Cholesterin aus, verunreinigt durch ein wenig Oel. Der mit Aether erhaltene amorphe Niederschlag verwandelte

sich, als er dem Einfluss der Luft ausgesetzt wurde, allmälig in dem Wawellit ähnliche Krystalle, und dieses fand noch leichter und zwar schon in 24 Stunden

statt, wenn er mit Aether übergossen wurde. Zusolge mehrsacher von Strecker angestellten Reactions-

Verhältnissen mit dem organischen Theil des so kry-

Strecker hat sich Fischgalle sowohl von Pleu- Fischgalle.

stallisirten Körpers zeigte es sich, dass er in seinen Eigenschaften vollkommen übereinstimmte mit dem in der Ochsengalle beobachteten Schwefel-haltigen Bestandtheil, welcher Choleinsäure genannt worden ist. Dieses wurde auf folgende Weise dargelegt: da die Lösung der vorhin angeführten Krystalle nicht durch neutrales essigsaures Bleioxyd gefällt wird, aber wohl durch das basische Bleisalz, so wurde der Niederschlag mit dem letzteren mit Barytwasser gekocht, die Lösung filtrirt, Kohlensäure hinein geleitet, um den überschüssigen Baryt auszufällen, und die von dem kohlensauren Baryt abfiltrirte Flüssigkeit mit Salzsäure behandelt, wodurch sich ein harzartiger Niederschlag bildete, der sich bei den mehrfach damit angestellten Prüfungen in allen Beziehungen mit der Cholalsäure = C48H59O9 + H übereinstimmend zeigte, und wurde die von dieser Cholalsäure abfiltrirte Flüssigkeit verdunstet, so wurden daraus allein nur noch Taurin-Krystalle erhalten. Allerdings zeigte sich in der Lösung, aus welcher dieses Taurin angeschossen war, noch eine geringe Quantität von Glycocoll, die aber nur sehr unbedeutend war. Die aus der Fischgalle erhaltenen Krystalle enthielten also hauptsächlich Choleinsäure, welche, wie wir gesehen, in Cholalsäure und in Taurin zerfällt, und ausserdem enthält sie noch geringere Quantitäten von einem cholsaurem Salz. Die Base, mit welcher diese Sauren in der Fischgalle verbunden sind, wird von Kali und nicht von Natron ausgemacht, ein Umstand, der in so fern nicht ohne Interesse ist, als der Fisch doch in einem sehr Natron-reichen Medium lebt, der aber dem Verhalten der Ochsengalle entspricht, welche von einem Natronsalz ausgemacht wird, ungeachtet die Nahrungsmittel des Ochsens weit mehr Kali

Analysen der Gallen aller der oben angeführten Fische, wie sie durch Lösen in Alkohol und Ausfällen durch Aether erhalten wurden, gezeigt, dass sie alle hauptsächlich von choleinsaurem Kali ausgemacht werden. Die Gallen dieser verschiedenen Fische haben nämlich bei der Analyse folgende Resultate gegeben:

	Gades Morrhes.	Plearonectes maximus.	Ecox lucius.	Perca Anviatilis.
Kohlenstoff	56,10	56,20	59,40	
Wasserstoff	8,10	8,00	8,30	
Schwefel	5,66	5,91	5,77	5,99
Schwefelsaures Sa	$(12^{1})$ 14,50	17,10	13,90	14,10,
während die Sal	ze der Cho	leinsäure	und	Cholsăure
mit Kali und Nati	ron in 100 '	Theilen en	thalte	n müssen:

	Chole	insaures	Cholsaures		
	Kali	Natron	Kali	Natron	
Kohlenstoff	56,4	58,1	62,0	64,1	
Wasserstoff	8,0	8,2	8,3	8,6	
Schwefel	5,8	6,0	_	***	
Schwefelsaures Salz	15,7	13,2	17,3	14,6.	

Die Hundegalle löst sich nach dem Verdunsten bis Hundegalle. zur Trockue fast vollständig in Alkohol, und aus dieser Lösung scheidet Aether wenig gefärbte Flocken ab, welche in der Fällungs-Flüseigkeit und noch besser durch Behandeln mit Aether ein krystallinisches Ansehen annehmen. Dieser Niederschlag gab bei seiner Zersetzung Cholelsäure und Taurin, ohne Spur von Glycocoll, und er wird von choleinsaurem Natron = NaC<sup>52</sup>H<sup>44</sup>NS<sup>2</sup>O<sup>15</sup> ausgemacht, indem die Anallyse gab:

<sup>1)</sup> Dieses ist durch Beseuchten des vorher geglübeten Rückstandes mit Schweselsäure und Abrauchen der überschüssigen Säure bestimmt worden.

	Gefunden	Berechnet
C52	58,2	58,4
¥44	8,2	8,2
Ħ	-	2,6
S <sup>2</sup>	5,9	6,0
$0^{15}$		19,3
Ńа	5,8	5,8

Die Eigenschasten der Hundegalle scheinen von der Nahrung abhängig zu sein. Nach Schlieper's ') Analyse der Schlangengalle scheint auch diese hauptsächlich von choleinsaurem Natron ausgemacht zu werden.

Schaafgalle.

Die Schaafgalle hat mit der vorhergehenden viele Aehnlichkeit, indem sie bei ihrer Zersctzung Cholalsäure und Taurin gibt und nur eine Spur von Glycocoll. Sie ist weniger gefärbt, als die vorhin angeführten Gallen, und ihr Farbstoff scheint derselbe zu sein, wie der in der Ochsengalle. Die Base darin ist Natron.

Schweinegalle.

Im Jahresberichte XXVIII, 502, ist eine Untersuchung der Schweinegalle von Strecker und Gundelach mitgetheilt worden. Die darin vorhandene Säure wurde Hyocholinsäure genannt und diese nach der Formel C<sup>54</sup>H<sup>45</sup>NO<sup>10</sup> zusammengesetzt gefunden. Aber da sich in der Schweinegalle ein Gehalt von etwas Schwefel herausstellte, so hat Strecker diese Galle einer genaueren Prüfung unterworfen, bei der sich die angegebene Formel zwar als völlig richtig bestätigt hat, aber es zeigte sich dabei auch, dass der in der Galle enthaltene Schwefel von einer vorhandenen Schwefel – haltigen Säure herrührt, welche bei ihrer Zersetzung die Bildung von Taurin veran-

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVII, 620.

lasst, welche wahrscheinlich nach der Formel C<sup>54</sup>H<sup>45</sup>NS<sup>2</sup>O<sup>12</sup> zusammengesetzt ist, und für welche Strecker den Namen Hyocholeinsäure vorschlägt.

Wird die Hyocholinsäure mit Saksäure gekocht, so erleidet sie, wiewohl sehr langsam, eine Veränderung, wobei sich zuerst eine harzartige und wenig flüssige Masse bildet, die aber nach mehrtägigem Kochen fast fest wird. Die im Wasser unlösliche, harzähnliche Masse ist im Anfange leichtlöslich sowohl in Alkohol als auch in Ammoniak, aber dagegen unlöslich in Aether. Inzwischen nimmt ihre Löslichkeit in Alkohol allmälig ab und dann löst sie sich leicht in Aether auf. Das Endproduct, welches dabei gebildet wird, ist eine dem Dyslysin entsprechende Verbindung, welche ziemlich farblos erhalten wird, wenn man sie aus ihrer Lösung in Aether durch Alkohol niederschlägt. Der so gereinigte Körper ist unföslich in Ammoniak, aber er löst sich in einer Lösung von Kali in Alkohol. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Berechnet
C50	77,61	77,72
H28	9,97	9,84
07	12,42	12,44

was der Formel C<sup>50</sup>H<sup>58</sup>O<sup>6</sup> entspricht, welche sich nur um 2CH von der für das Dyslysin aus Ochsengalie unterscheidet. Da sich in der Flüssigkeit, welche von dem in Rede stehenden dem Dyslysin ähnlichen Körper der Schweinegalle abfiltrirt worden ist, auch Gycocoll findet, welches sowohl durch eine Analyse als auch durch andere Reactions – Prüfungen bewiesen wurde, so lässt sich die Zersetzung der Hyocholinsäure beim Kochen mit Salzsäure auf folgende Weise erklären:

$$C^{5+}H^{+5}NQ^{10} = C^{50}H^{58}Q^{6} + C^{4}H^{5}NQ^{4}$$
Glycecoll.

Kocht man die Hyocholinsäure mit starker Kalilauge 24 Stunden lang, und setzt mas dann Salzsäure hinzu, so schlägt sich eine Säure nieder, welche nicht mehr Hyocholinsäure ist, und welche daher den Nemen Hyocholalsäure bekommen hat. Die gefällte Hyocholaisäure wird durch Waschen von Chlorkalium befreit. Sie löst sich dann leicht in Alkohol aber weniger leicht in Aether. Von Wasser wird sie nur unbedeutend aufgelöst. Beim Verdunsten ihrer Lösung in Alkohol bleibt sie als eine amorphe Masse zurück, aber durch einen Zusatz von Wasser wird sie zuweilen in kleinen Krystallen erhalten, welche unter einem Mikroscop als sechsseitige Tafeln erscheinen. Durch Zusatz von Aether wird sie leicht in Krystallen erhalten. Die bei + 120° getrocknete Säure wurde zusammengesetzt gefunden aus

	Gefunden				Berechnet
C 50	74,5		74,1	74,2	74,25
<b>H</b> ⁴0	10,3	9,9	10,0	.10,0	9,90
$O_8$					15,85,

was der Formel C<sup>50</sup>H<sup>40</sup>O<sup>8</sup> entspricht. Diese Formel scheint jedoch noch die Elemente von 1 Atom basischem Wasser einzuschliessen, weil nicht allein ihr Barytsalz nach dem Trocknen bei + 200° eine Zusammensetzung herausstellte, welche durch die Formel Ba C<sup>50</sup>H<sup>59</sup>O<sup>7</sup> ausgedrückt wird, sondern ausserdem auch das, nach dem vorhergehenden Trocknen bei + 130° bis 160° erhaltene Barytsalz beim Erhitzen bis zu + 180° — 200° noch 1,4 bis 1,8 Procent Wasser verlor, während dieser Wassergehalt nach der Rechnung 1,8 Procent sein müsste. Die Bildung der Hyocholalsäure aus der Hyocholiasäure

scheint am besten auf folgende Weise erklärt zu werden:

 $C^{54}H^{+5}NO^{10} + 2H = C^{50}H^{40}O^8 + C^{4}H^{5}NO^4$ Hyocholinsäure. Hyocholalsäure. Glycocoll.

Strecker gibt ferner an, dass die Schweinegalle Eigenthümliche ausserdem noch eine geringe Menge von einem ba- Base in der Schweinegalle. senartigen Körper enthalte, den er dadurch bekam, dass er frische Galle mit verdünnter Salzsäure ausfallte und den ausgewaschenen Niederschlag längere Zeit mit Salzsäure kochte. Die schleimige und hochgelbe Masse nahm dabei eine dunkelgrüne Farbe an und wurde spröde. Wurde sie nun pulverisirt, mit Wasser ausgekocht und die Lösungen in Salzsäure und Wasser verdunstet, so blieb ein Rückstand zurück, der grösstentheils salzsaures Glycecoll war. Wurde dieser Rückstand in Wasser aufgelöst, die Lösung so lange mit Bleioxyd gekocht, als sich noch Ammoniak entwickelte, und darauf die Flüssigkeit durch Schweselwasserstoff von Blei befreit; so entstand eine fast farblose Flüssigkeit, welche auf Zusatz von Schweselsäure, Verdunsten bis zur Trockne und Behandeln mit Alkohol schwefelsaures Glycocoll und schwefelsaures Natron zurückliess, während sich ein Körper auflöste, der nach einem Zusatz von Salzsäure durch Platinchlorid einen hellgelben flockigen Niederschlag gab, der sich leicht in Wasser löste und beim Verdunsten in Nadeln daraus anschoss. Durch Alkohol wurde er aus seiner Lösung in Wasser niedergeschlagen. Diese Base reagirt stark auf geröthetes Lackmuspapier und bildet in Wasser leicht lösliche Salze, die sich grösstentheils auch in Alkohol auflösen. Sie zieht Kohlensäure aus der Lust an, und zeigte bei der Prüfung einen Gehalt an Schwefel.

Í

į

Gänsegalle.

Marsson<sup>1</sup>) hat sich mit der Untersuchung der Gänsegalle beschäftigt. Diese Galle, deren Gewicht nach einem allgemeinen Durchschnitt zu 3 Grammen geschätzt werden kann, enthielt bei der Analyse in 100 Theilen:

Fett und Cholesterin	9,36
Schleim	2,56
"Gereinigte Galle" und Farbstoff, löslich	in
Alkohol aber unlöslich in Aether	17,06
Wasser	80,02

Cherocholinsăure.

Die von Farbstoff so weit wie möglich befreite ngereinigte Galle " reagirt sauer, schmeckt Anfangs süss aber nachher bitter, wird nicht durch Essigsäure, Oxalsäure, salpetersaures Silberoxyd, essigsaures Bleioxyd und Quecksilberchlorid gefällt, aber Chlorbarium, Chlorcalcium, Salzsäure und basisches essigsaures Bleioxyd gaben dagegen pflasterähnliche Niederschläge. Setzt man Aether zu der Lösung dieser Galle in Alkohol, so bildet sich ein Niederschlag, welcher allmälig krystallisirt und dessen Krystalle unter einem Mikroscop als rhombische Tafeln erscheinen. Nach dem Trocknen bei + 1100 wurde diese gereinigte Gänsegalle zusammengesetzt gefunden aus

Kohlenstoff	57,19		
Wasserstoff	8,39		
Stickstoff	3,48		
Schwefel	6,45	_	6,23
Sauerstoff	19,82		•
Natron	4,78		

Nach den angeführten Beobachtungen glaubt Marsson, dass die Gänsegalle eine eigenthümliche, von der Choleinsäure verschiedene, Schwesel-haltige Säure

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LVIII, 138.

enthalte, welche er Cherocholinsäure (von x77 Gans) zu nennen vorschlägt.

Zwenger 1) hat seine Untersuchungen über das Cholesterin. Cholesterin fortgesetzt und nun ihr Verhalten gegen Phosphorsäure geprüft. Verdunstet man unter fortwährendem Kochen 1 Theil Cholesterin mit 6—8 Theilen concentrirter Phosphorsäure, so wird das Cholesterin zersetzt, wenn die Flüssigkeit eine Temperatur von + 137° erreicht hat. Man muss nun vorsichtig eine höhere Temperatur vermeiden und auch das Schmelzen nicht zu lange fortsetzen, weil sonst secundäre Producte dabei gebildet werden. Behandelt man die zerschmelzene Masse mit Wasser, so zieht dieses Phosphorsäure aus, mit Zurücklassung einer schmutzig weissen breisrtigen Masse, welche zwei neue Kohlenwasserstoffe enthält, welche "Cholesteron und 6 Cholesteron genannt werden sind.

cher den grössten Theil des mit warmem Wasser gewaschenen Rückstandes ausmacht, und welcher erhalten wird, wenn man diesen mit siedendem Alkohel
behandelt. Das erste Alkoholextract enthält etwas
Phosphorsäure und wird daher allein genommen, weil
das «Cholesteron daraus nicht so leicht auskrystallisirt, aber aus den folgenden Auszügen schiesst es
beim Erkalten in langen feinen Nadeln an. Durch
Umkrystallisirung mit absolutem Alkohol wird es in
farblosen, durchsichtigen, geraden rhombischen Prismen erhalten, welche zweiseitig zugespitzt sind. Es
schmilzt bei + 68° zu einer klaren Flüssigkeit, welche
beim Erkalten krystallinisch erstarrt. In höherer Temperatur kocht es und es kann dann fast unverändert

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 347.

überdestillirt werden. Es verbrennt mit russender Flamme, wird durch Chlor mit Entwickelung von Salzsäure zersetzt, so wie es sich auch durch Salpetersäure zersetzt. Es färbt Schweselsäure roth, ist unlöslich in kaltem Wasser und wenig löslich in kaltem Alkohol, aber es löst sich leicht in Aether, setten und stüchtigen Oelen. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden			Mittel	
Kohlenstoff	87,60	87,73	87,77	87,70	
Wasserstoff	12,06	12,17	12,12	12,16	

PCholesteron ist in den in siedendem Alkohol unlöslichen Rückstande enthalten. Behandelt man diesen
mit siedendem Aether, so löst sich darin das βCholesteron und scheidet sich daraus beim Erkalten und
Verdunsten in Gestalt einer glänzenden und krystallinischen Masse ab, welche dann weiter dadurch gereinigt wird, dass man sie mit Alkohol behandelt und
darauf mit Aether umkrystallisirt. Das βCholesteron
löst sich schwierig, selbst in warmem Aether, aber
dagegen leicht in fetten und flüchtigen Oelen. Es
krystallisirt in Nadeln, schmilzt bei + 1750 und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Ohne Zersetzung
kann es nicht destillirt werden und es verbrennt mit
russender Flamme. Es wurde in 100 Theilen zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefu	Mittel	
Koblenstoff	87,56	87,88	87,70
Wasserstoff	12,14	11,98	12,04

Diese Kohlenwasserstoffe haben also unter sich eine gleiche procentische Zusammensetzung als auch dieselbe wie der, welcher durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Cholesterin 1) hervorgebracht wird.

<sup>1)</sup> Zwenger berichtigt hierbei seine ältere Angabe über

Bei dieser Gelegenheit theilt Zwenger auch eine neue Analyse des Cholesterins mit, wodurch die früheren Angaben ihre Bestätigung erhalten.

Sthamer 1) hat zwei Gallensteine beschrieben Gallensteine. und quantitativ analysirt.

Allantoin.

Wöhler<sup>2</sup>) hat angegeben, dass Allantoin aus Kalbsurin vortheilbaft dargestellt werden, und dass man aus dem Inhalt einer einzigen Harnblase mehrere Grammen davon erhalten kann. Lässt man den in gelinder Wärme bis zur Syrupconsistenz verdunsteten Harn einige Tage lang ruhig stehen, so schiesst daraus das Allantoin an, aber gemengt mit vieler Ammoniak - freier phosphorsaurer Talkerde, und einen gelatinösen Körper, der hauptsächlich von harnsaurer Talkerde, ausgemacht wird. Verdünnt man nun mit Wasser und giesst man die Lösung mit dem gelatinösen Niederschlage von den Krystallen ab, so kann aus diesem das Allantoin mit siedendem Wasser ausgezogen werden, während die phosphorsaure Talkerde ungelöst bleibt. Wird dann die warme Lösung mit Thierkohle und einigen Tropfen Salzsäure (um die geringe Quantität von aufgelöster phosphorsaurer Talkerde aufgelöst zu erhalten) vermischt, digerirt und nun siedend filtrirt, so schiesst daraus das Allantoin beim Rrkalten an. Dass dieses Allantoin aus Kalbsharn dieselbe Zusammensetzung hat, wie das aus der Allantois-Flüssigkeit und aus Harnsäure bereitete, nämlich = C<sup>8</sup>H<sup>6</sup>M<sup>4</sup>O<sup>6</sup>, hat Wöhler nicht allein durch eine Elementar-Analyse dargelegt, sondern auch

<sup>1)</sup> Archiv der Pharm. LIX, 161.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 229.

durch die Bestimmung des Gehalts an Silber in der Verbindung, welche das Allantoin mit Silberoxyd eingeht, und welche Verbindung er nach dem Trocknen bei + 100° aus AgC8H5N4O5 zusammengesetzt fand. Das Allantoin aus dem Kalbsharn krystallisirt etwas anders wie das aus der Allantois-Flüssigkeit, denn während das letztere in wohl ausgebildeten und isolirten Krystallen mit regelmässigen Endflächen anschiesst, wird das erstere in dünnen, büschelformig zusammen gewachsenen Krystallen erhalten, welche selten einige Endfächen haben. Diese Verschiedenheit rührt von einer geringen und unwägbaren Quantität von einem eingemengten fremden Körper ber, von dem das Allantoin jedoch befreit werden kann, wenn man es aus seiner Verbindung mit Silberoxyd durch Salzsäure abscheidet, und ist es auf diese Weise gereinigt worden, so krystallisirt es eben so wie das andere. Der Harn von 3-4 Wochen alten Kälbern resgirt auch nach dem Verdunsten sehr sauer, was bekanntlich nicht mehr der Fall ist, wenn diese Thiere von vegetabilischer Nahrung zu leben angefangen haben. Dieser Kalbsharn scheint Harnstoff und Harnsäure in derselben Quantität zu enthalten, wie der Harn von Menschen. Nach der Abscheidung des Harnstoffs durch Salpetersäure setzt sich noch eine geringe Menge von einem blauen Pulver ab. Der Harn von jungen Kälbern scheint viel phosphorsaure Talkerde und Chlorkalium, aber wenig Chlornatrium zu enthalten. Hippursäure konnte dagegen nicht darin entdeckt werden, während sich in dem an Hippursäure reichen Harn von Kühen kein Allantoin findet.

Hippursäure in Verdeil und Dollfus 1) geben an, dass sie Hip-Ochsenblut. pursäure im Ochsenblute gefunden hätten.

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXIX, 789.

Herapath 1) hat in dem afrikanischen Guano Phosphorsauein gelbbraunes Salz gefunden, welches er als ein res Natron-Mineral betrachtet und Sterkorit genannt hat. Esoxyd in Gueno. bildet blättrige Krystalle und kleine Klumpen, hat 1,615 specif. Gewicht, und wurde bei der Analyse so zusammengesetzt gefunden, dass es durch die Formel (Na + Åm +  $\overset{\cdot}{H}$ )  $\overset{\cdot}{P}$  + 8 $\overset{\cdot}{H}$  ausgedrückt wird. Es enthält jedoch auch geringe Einmengungen von kohlensaurer Talkerde, Kalkerde, phosphorsaurem Kalk und Organisches.

Herapath hat ferner die schon früher gemachte Angabe über das Vorkommen von neutralem phosphorsauren Ammoniumoxyd im Guano bestätigt.

Gorup-Besanez und Will2) haben die Excre- Guanin in mente der Kreuzspinne (Epeira Diadema) untersucht crementen. und es dabei wahrscheinlich gemacht, dass Guanin darin ein wesentlicher Bestandtheil ist und den grössten Theil davon ausmacht.

Knochen.

Heintz<sup>5</sup>) hat mit aller der Schärfe, welche die Zusammense-Wissenschaft gegenwärtig ihren Untersuchungen zu geben vermag, die Knochen einer analytischen Prüfung unterworfen, hauptsächlich in der Absicht, um dus wechselseitige Verhältniss zwischen den unorganischen Bestandtheilen zu erforschen. Nachdem er die Knochen mehrere Male mit kaltem Wasser behandelt hatte, um möglicherweise vorhandene alkalische Salze auszuziehen, und nachdem er durch besondere Versuche erkannt hatte, dass sie nicht die geringste Spur von schwefelsauren Salzen oder Chlorverbindungen enthalten, fand er in 100 Theilen

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Quat. Journ. II, 70.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 117.

<sup>3)</sup> Poggend. Ann. LXXVII, 267.

	Ochsen koochen.	Schaafknorben	. Mensch	Menschenknochen.	
			a.	b.	
Kalkerde	37,46	40,00	37,89	37,51	
Talkerde	0,97	0,74	0,57	0,56	
Phosphorsäure	27,89	29,64	28,27	28,00	
Kohlensäure	3,10	3,08	2,80	2,81	
Organisches, Flu	or		•		
und Wasser	30,58	26,54	30,47	31,12.	

Mit der Annahme, dass sich die Kohlensäure darin mit Kalk verbunden und die Phosphorsäure mit Kalk und mit Talkerde zu Verbindungen vereinigt hat, welche durch die Formel r<sup>5</sup>P ausgedrückt werden, können diese Resultate auf folgende Weise zusammengestellt werden:

Ochsen - Schaaf - Menschenknochen

	knochen	knochen		
			8	b
Kohlensaure Kalkerde	7,07	7,00	6,36	6,39
Phosphorsaure Talkerde, Mg <sup>5</sup>	<b>2</b> ,09	1,59	1,23	1,23
Phosphorsaure Kalkerde, Ča <sup>5</sup> İ	58,30	62,70	60,13	59,67
Kalkerde	1,96	2,17	1,81	1,62
Organisches u. s. w.	30,58	26,54	30,47	31,11
woraus folgen würde, dass von Basen in den Knochen Heintz nicht allein die älfunden hat, nach welcher enthalten, sondern auch dur suchung fand, dass der Gelknochen 1,0 Procent beträg Bestimmung nothwendig eigeben muss, so hält er einehmen, dass die in den aufgestellte freie Kulkerde in valenten Gewichtsmenge Flutzen.	vorhantere Andie Koch ein alt andie t, ung in zu angefün Gest	nden sengabe nochen e beso Fluor eachte niedri m sich hrten alt von	bestäti auch ndere in Men t eine iges R ersten Uebers	a aber gt ge- gt ge- Fluor Unter- schen- solche esultat anzu- sichten aqui-

sey. Wenn nun mit einer solchen Voraussetzung die gefundenen organischen Bestandtheile, abgesehen von den organischen Körpern, berechnet werden, so erhält man folgende Procente davon:

Ochsenknochen Schaasknochen Menschenknochen

Stoffe im Fleisch.

			8	b
CaČ	10,07	9,42	9,06	9,19
Mg³₽̈́	2,98	2,15	1,75	1,74
Ċa³₽̈́	83,07	84,39	85,62	85,83
CaFl	3,88	4,05	3,57	3,24.

Keller 1) hat eine Untersuchung der unorgani- Unorganische schen Bestandtheile im Fleisch vorgenommen, wobei er die davon in Wasser löslichen und die darin nnlöslichen Theile besonders untersuchte, und er hat daraus folgende allgemeine Schlüsse gezogen: Mit siedendem Wasser kann man nahe zu 4 von dem im Fleisch vorkommenden Salzen ausziehen, und das Wasser löst nicht allein einen Theil von dem darin enthaltenen phosphorsauren Erden sondern auch Eisenoxyd mit auf. Der mit Wasser ausgekochte Rückstand von dem Fleich enthält eine bedeutende Menge von phosphorsaurem Alkali, wiewohl die phosphorsauren Erden vorwaltend sind. In den phosphorsauren Salzen des Fleisches sind 2. Atome Base mit 1 Atom Phosphorsäure verbunden.

Bei Versuchen, aus dem Fleisch nach Liebig'sFlächtige Sau-Methode Kreatin und Kreatinin darzustellen, hat Sche-ren im Fleisch. rer<sup>2</sup>) gefunden, dass die mit Barytwasser gesättigte Mutterlauge, aus welcher das Kreatin angeschossen ist, mehrere slüchtige Säuren enthält. Er hat dabei zwar nur sicher das Vorhandenseyn von Essigsäure

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 91.

<sup>2)</sup> Das. LXIX, 196.

dargelegt, aber es zugleich auch wahrscheinlich gemacht, dass das Fleischextract ausserdem noch Ameisensäure und Buttersäure enthält.

Arterienhaut.

Schulze<sup>2</sup>) hat sich mit der chemischen Untersuchung der Arterienhaut beschäftigt. Als er die mittelste Arterienhaut der Carotis von einem Ochsen zuerst mit kaltem und darauf mit + 400 warmem Wasser behandelte, bekam er ein schwach alkalisches klares Extract, welches sich beim Erhitzen bis zum Sieden nicht trübte, welches aber mit Essigsäure einen bedeutenden Niederschlag gab, der sich in überschüssiger Essigsäure wieder auflöste, und dann durch Kaliumeisencyanür wieder niedergeschlagen wurde. Wurde der durch Essigsäure entstandene Niederschlag abfiltrirt und das Filtrat zum Kochen erhitzt, so schied sich eine geringe Menge von coagulirtem Eiweiss ab, und dann wurde die Flüssigkeit nicht mehr durch Kaliumeisencyanar gefällt. Der durch Essigsäure gebildete Niederschlag stimmte in seinen Reactions-Verhültnissen mit Casein überein. Die Aorta des Ochsens, die Arterien, Carotis, Aorta und Femoralis des Menschen enthalten ebenfalls Casein. Bei der Analyse der Arterienhaut von der Carotis und Aorta thoracica zeigte sie sich in 100 Theilen zusammengesetzt aus:

Carotis Aorta thoracica a b c a b Wasser 69,31 71,35 72,86 67,80 73,34 Feste Bestandtheile 30,69 28,65 27,14 32,20 26,66 und die festen Bestandtheile der Carotis wurden in 100 Theilen zusammengesetzt gefunden aus:

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 277.

		8	b	C
In Wasser unlöslichen Fasern In Wasser unlöslichen Salzen	60,66 <sub>1</sub>	61,73	60,51	63,20
Casein	20,98			
Eiweiss	7,40	28 27	39,49	26 90
Extractivstoff	7,43	30,21	33,43	30,00
In Wasser lösliche Salze	2,46			

Die festen Bestandtheile der Aorta thoracica enthielten in 100 Theilen:

			8	b
In	Wasser	lösliche Stoffe	36,87	82,59
In	Wasser	unlösliche Stoffe	23,13	17,41
		Das Casein	davon	7,24

Zu einer Vergleichung mit dem Casein hat Schulze die gestreckten und glatten Muskelfasern, die elastischen Fasern des Ligamentum nuchae und die Zellgewebfasern untersucht, aber er hat dabei niemals, ungeachtet die beiden letzteren Casein enthalten, welche mit eine Quantität davon gefunden, verglichen werden könnte, die in den Arterien enthalten ist. Aus der Venenhaut, welche der Arterienhaut sehr ähnlich ist, und welche dieselben eigenthümlichen contractilen Fasern enthält, kann man dagegen mit Wasser eine bedeutende Menge von Casein ausziehen. Ausserdem hat er sich überzeugt, dass sich die Arterien und Venen des Menschen, Kalbes und Schafes eben so verhalten, wie die von Ochsen.

Was die in Wasser unlöslichen Bestandtheile der contractilen Fasern der Arterien anbetrifft, so hat Schulze einen Theil von der Carotis des Ochsens & Stunde lang mit Essigsäure gekocht und einen anderen Theil davon & Stunde lang mit verdünnter Kalilauge bei + 50° digerirt. In der Essigsäurelösung bewirkte Kaliumeisencyanür einen reichlichen Nieder-

schlag, den er als von einem proteinartigen Körper abhängig betrachtet. Die Kalikösung gab mit Essigsäure einen reichlichen weissen Niederschlag, der beim Behandeln mit Salpetersäure gelb wurde und der sich dann auf Zusatz von Ammoniak dunkelgelb särbte, wie dieses der Fall mit xanthoproteinsaurem Ammoniumoxyd ist. Die übrig gebliebenen Fasertheile, welche von der Essigsäure und dem Kali nicht angegriffen wurden, zeigten sich unter einem Mikroscope aus sehr feinen elastischen Fäden bestehend. Hieraus zieht nun Schulz den Schluss, dass da d'e Zellgeweb-Fasern aus einem leimgebenden-Gewebe bestehen, die contractilen Fasern diejenigen seyn müssen, welche die Bildung des Proteinkörpers in den Lösungen von Essigsäure und Kali veranlassen.

Als Resultate seiner Versuche über den Leim des elastischen Gewebes führt Schulze an: Aus den elastischen Fasern kann nur ein reiner Leim erhalten werden, wenn man vor dem Kochen alle Zeligewebund proteingebenden Fasern mit Kalilauge auszieht. Die auf diese Weise erhaltene Leimlösung gelatinirt nicht, und sie wird durch Gerbsäure, Pikrinsalpetersäure, Chromsäure, welche in Chondrinlösungen Fällungen hervorbringen, nicht verändert.

Muskeln in delt.

Liebig 1) hat den Fettgehalt in einer in Fett über-Fett verwan- gegangenen Muskel vom Oberschenkel eines Mannes bestimmt. Alle Muskeln desselben, mit Ausnahme derjenigen der Verdauungsorgane, schienen aus Fett zu bestehen. Da das Fett, welches durch Kochen der Muskel mit Wasser abgeschieden wurde, nicht nach dem Erkalten erstarren wollte, so wurde es auf die Weise bestimmt, dass er es mit einer bestimmten

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 343.

Gewichtsmenge Wachs zusammenschmolz. Es zeigte sich dann, dass die Muskel 49 Procent Fett enthielt.

Bekanntlich ist angegeben worden, dass Trauben-Zucker im Eizucker in dem Biweiss der Hühnereier vorkommen soll. Albridge<sup>2</sup>) hat nun einen weiteren Beweis dafür geliefert, indem er wirklich Traubenzucker daraus dargestellt hat, dadurch dass er das Hühnereiweiss mit Alkohol von 0,850 behandelte, die Lösung durch Erhitzen coagulirte, das erhaltene Filtrat verdunstete, den Rückstand mit Alkohol auskochte, die Lösung filtrirte und krystallisiren liess.

Reiset<sup>5</sup>) hat die Milch von Frauen und vonMilch, Gehalt Kühen untersucht, und zwar in verschiedenen Zwi-an festen Stofschenräumen nach dem ersten Melken. Aus seinen Versuchen, welche tabellarisch und sehr vollständig mitgetheilt worden sind, geht hervor, dass die zuletzt bei dem Melken kommende Milch mehr feste Körper enthält, als die, welche man zuerst bekommt; inzwischen gilt dieses nur für den Fall, wo eine längere Zeit nach dem letzten Melken verstrichen ist. geschieht dieses Melken alle Stunde oder noch öfterer, so ist die Milch sich ziemlich gleich. Ausserdem ist die am Ende des Melkens kommende Milch unter gewöhnlichen Umständen immer reicher an Butter, als die zuerst erhaltene. Die Variationen in den festen Stoffen, welche bei der Milch vorkommen, betreffen fast ausschliesslich die darin vorhandene Butter. Nach verzehrtem Futter ist die Milch reicher an festen Bestandtheilen als sonst. Da Reiset bei einem öfter wiederholten fractionirten Melken fand, dass 100 Theile Milch bis zu 8,4 Procent Butter lie-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 319.

<sup>2)</sup> Ann. de Ch. et de Phys. XXIV, 82. Svanberge Jahres-Bericht. III.

fern, aber dagegen nicht mehr als 4,5 Procent, wenn das Melken in gewöhnlicher Weise geschah, so schlägt er vor, diese auf wissenschaftlichem Wege gemachte Erfahrung in der Praxis anzuwenden, um sich eine grössere Butter-Production zu verschaffen.

Mit Blut ge-

Marchand 1) hat eine eigenthümliche, nach kurz mischte Milch.vorher stattgefundenem Kalben erhaltene, mit Blut gemengte, und schwarzbraun gefärbte Kuhmilch untersucht, welche keinen Rahm absetzte, aber dagegen beim ruhigen Stehen sehr dick wurde. Sie hatte 1,0992 specifisches Gewicht bei + 150, während das specifische Gewicht der gewöhnlichen Kuhmilch = 1,02 ist. Unter einem Mikroscop bemerkte man wohl Milchkügelchen, wiewohl in geringerer Menge als in gewöhnlicher Milch, aber sie schienen zugleich mit einem Coagulum gemengt zu seyn, worin jedoch keine Blutkügelchen entdeckt werden konnten. Beim Erwärmen dieser Milch oder durch einen Zusatz von Alkohol coagulirte dieselbe. Beim Verdunsten hinterliess die Milch einen festen Rückstand, welcher 29,24 Procent betrug, bestehend aus 1,75 Fett, 5,14 Zucker, 2,20 Casein, 15,00 Albumin, 0,20 Faserstoff, 4,95 Hamatin und anderen Stoffen. Die Kuh, welche diese Milch gab, war nicht krank, und nach einigen Wochen gab sie eine Milch, welche die gewöhnliche Beschaffenheit batte.

Milchzucker-Milch.

Poggiale 2) hat eine Methode mitgetheilt, welche gebalt in der der von Barreswil analog ist, um Traubenzucker quantitativ zu bestimmen, zufolge der man sech der Abscheidung des Caseins und der Butter mit tilrirten Lösungen den Gehalt an Milchzucker in der Milch an-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chem. XLVII, 129.

<sup>2)</sup> Compt. rend. XXVIII, 505.

geben kann. Späterhin 1) hat er gezeigt, dass sich diese Bestimmung des Milchzuckers mittelst Soleil's Polarisations-Saccharimeter aussühren lässt, und er hat zu dieser Bestimmungsweise eine Tabelle geliesert, worin der Zuckergehalt berechnet worden ist, je nachdem die Abweichung für das polarisirte Licht in mehrere oder wenigere Grade stattfand.

Casein.

Bop'p<sup>2</sup>) giebt an, dass wenn man eine mit einer gleichen Gewichtsmenge Wasser verdünnte Milch mit Salzsäure vermischt, bis sie sich vollständig in ein voluminöses Coagulum und in eine klare gelbe Flüssigkeit getrennt hat, der Niederschlag in seinem Aeusseren ganz deutlich von dem verschieden ist, welchen Essigsäure in der Milch hervorbringt. Dieser Niederschlag wurde auf ein leinenes Seihetuch gebracht, nach dem Ablaufen wieder mit Wasser, welchem 2 - 3 Procent Salzsäure zugesetzt war, angerührt, darauf wieder auf das Seihetuch gebracht, und diese Behandlung noch einige Male wiederholt. Als darauf dieser Niederschlag mit Wasser gewaschen wurde, quoll er darin auf und er wurde darin zuletzt so geleeartig, dass er kein Wasser durchliess, weshalb er mit einer hinreichenden Menge von + 40° warmem Wasser verdünnt wurde, um ihn darin In dieser Lösung in Wasser gaben soaufzulösen. wohl Säuren als auch Alkalien einen Niederschlag und (was sich umgekehrt bei dem Niederschlag verhält, welcher durch Essigsäure in einer Caseinlösung hervorgebracht wird) dieser Niederschlag löst sich in Spiritus auf, wird aber daraus durch Aether in blendend weissen Flocken wieder abgeschieden. Der

<sup>1)</sup> Compt. rend. XXVIII, 584.

<sup>2)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXIX, 16.

durch Acther gebildete Niederschlag enthält viele Salzsäure, aber diese Säure ist darin nur in geringer Menge enthalten, wenn man die Lösung des salzsauren Caseins durch kohlensaures Kali gefällt hatte. Das Casein scheint sich mit der Salzsäure in zwei Verhältnissen vereinigen zu können. Der mit kohlensaurem Kali ausgefällte Niederschlag geht leicht in Fäulniss über, während dagegen die mit Salzsäure hervorgebrachte Verbindung der Fäulniss sehr lange Zeit wiedersteht.

Einwirkung Bopp hat auch das Verhalten des kaustischen von Kali auf Kali's gegen Casein, Fibrin und Albumin studirt und und Albumin gefunden, dass sie sich alle dagegen gleich verhalten.

Diese Prüfung verfolgte er hauptsächlich in der Absicht, um die vortheilhafteste Methode aufzusinden, nach welcher man die dabei entstehenden Producte: Leucin und Tyrosin in grösster Menge gewinnen kann, insofern, wie es bekannt ist, auch diese Körper durch eine fortgesetzte Einwirkung von Kali wieder zerstört werden. Die vortheilhafteste Bereitungsmethode dieser Körper soll darin bestehen, dass man den getrockneten und pulverisirten Körper in einem geräumigen eisernen Gefässe allmälig mit seiner gleichen Gewichtsmenge Kalihydrat, dem vorher so viel Wasser zugesetzt ist, dass es krystallisirt, vermischt und erhitzt, indem man das verdunstende Wasser immer wieder ersetzt. Bei dieser Operation gehen Ammoniak und Wasserstoffgas weg, und man bemerkt ausserdem einen eigenthümlichen Geruch. Wenn dann die im Anfange dunkelbraune Masse eine gelbe Farbe angenommen hat, so wird die Operation unterbrochen, welche nicht länger als 3 Stunde dauern darf. kühlt nun die Masse mit kaltem Wasser ab, sättigt sie mit Essigsäure, filtrirt und lässt erkalten, wobei,

wenn die Operation geglückt ist, concentrisch vereinigte Nadeln von Tyrosin anschiessen. Wird die davon abfiltrirte Flüssigkeit dann weiter verdunstet, bis sich eine Krystallkruste zu zeigen anfängt, und nun mit kaltem Spiritus versetzt, so setzen sich daraus concentrisch gruppirte Blätter und Nadeln von Leucin und Tyrosin ab. Die darauf wieder filtrirte Flüssigkeit wird mit einem Gemisch von Schwefelsäure und Alkohol vermischt, um schwefelsaures Kali auszufällen, nach dessen Entfernung man den Spiritus verdunstet, die überschüssige Schwefelsäure durch essigsaures Bleioxyd ausfällt und den Ueberschuss von zugesetztem Bleisalz durch Schwefelwasserstoff niederschlägt. Nach weiterem Verdunsten schiesst dann wieder Leucin daraus an. Da das Tyrosin in kaltem Wasser schwer, aber in siedendem Wasser leicht löslich ist, so reinigt man es zuerst durch Umkrystallisiren mit Wasser, löst es dann, um es von einem braunfärbenden Körper zu befreien, in Salzsäure auf, behandelt die Lösung mit Thierkohle, setzt eine der Salzsäure entsprechende Quantität essigsaures Kali zu, fikrirt und lässt erkalten, wobei dann das Tyrosin in Nadeln auschiesst, die durch Umkrystallisiren völlig weiss und perlmutterglänzend werden. Die Reinigung des Leucins gründet sich auf seine leichte Löslichkeit in warmem und schwere Löslichkeit in kaltem Wasser, auf seine Schwerlöslichkeit in Spiritus, grössere Löslichkeit in Essigsäure und Leichtlöslichkeit in Aus seiner Lösung in warmem Spi-Schwefelsäure. ritus wird daher das Kali durch Schwefelsäure abgeschieden. Von Tyrosin wird das Leucin dadurch befreit, dass man es in so viel warmem Wasser auslöst, dass sich beim Erkalten ausser dem Tyrosin nur ein geringer Theil von dem Leucin auskrystallisirt, worauf man den in der Lösung zurückgebliebenen Gehalt an Tyrosin dadurch entfernt, dass man basisches essigsaures Bleioxyd oder Bleioxydhydrat zusetzt, wodurch das Tyrosin, wiewohl die Lösungen von reinem Tyrosin und Leucin nicht dadurch gefällt werden, doch niedergeschlagen wird, zusammen mit anderen färbenden Einmengungen, und wird darauf das Blei aus der Lösung durch Schwefelwasserstoff ausgefällt, so erhält man eine schwach gelb gefärbte Flüssigkeit, aus welcher beim Verdunsten das Leucin anschiesst, was nun noch mit Thierkohle behandelt und dadurch gereinigt wird.

Lässt man das in seinem Krystallwasser geschmolzene Kalihydrat nur so lange auf Casein, Fibrin oder Albumin einwirken, als noch ein Aufschäumen stattfindet, so bekommt man die ganze Quantität Leucin, aber um Tyrosin zu erhalten, muss die Einwirkung längere Zeit und so lange fortgesetzt werden, als noch eine Veränderung der Farbe vorgeht.

Einwirkung Bopp hat ferner gefunden, dass sowohl Leucin von Salzsäureals auch Tyrosin gebildet werden, wenn man Casein, und Schwefelsäure auf Ca-Fibrin und Albumin mit Salzsäure oder mit Schwefelsein, Fibrin säure kocht, und dass das Verhalten bei dieser Beund Albumin mit Salzsäure bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser Beund haben bei dieser

1 Theil des getrockneten Körpers mit 12 Theilen Wasser und darauf mit 3 — 4 Theilen englischer Schwefelsäure, und kocht man sie in einer flachen Schwefelsäure, und kocht man sie in einer flachen Schwefelsäure lang, indem man das dabei verdunstende Wasser immer wieder ersetzt, oder löst man 1 Theil von dem getrockneten Körper in 4—5 Theilen concentrirter Salzsäure auf, setzt dann 3—4 Theile Schwefelsäure hinzu, und verdunstet, bis die Salzsäure ausgetrieben ist, so erhält man eine schwarzbraune Masse, aus welcher sich nach einiger Zeit

Krystalle absetzen. Wird die Masse in Wasser aufgelöst, mit Kalkmilch versetzt, wodurch Ammoniak weggeht, der schwefelsaure Kalk abfiltrirt, der überschüssige Kalk durch Schwefelsäure abgeschieden, die überschüssige Schwefelsäure wieder durch essigsaures Bleioxyd und den Ueberschuss von diesem Bleisalz endlich durch Schwefelwasserstoff ausgefällt, so erhält man durch Verdunsten eine syrupartige Masse, aus welcher sich nach einiger Zeit Krystalle von Leucin und Tyrosin absetzen, die man durch 86 procentigen Spiritus von dem Syrup reinigt, welcher sich darin auflöst. Leucin und Tyrosin werden dann auf die vorhin angegebene Weise von einander getrennt. Lässt man die Lösung des Syrups in Alkohol mehrere Monate lang ruhig stehen, so setzen sich daraus Gruppen von Krystallen ab, welche durch rasches Zerrühren und Behandeln mit kaltem Wasser ziemlich von der übrigen Masse gereinigt werden Sie sind dann ein Gemenge von Leucin, etwas Tyrosin und einem dem Tyrosin ähnlichen Körper, welcher letztere dem Leucin in der Eigenschaft ähnlich ist, dass er sich ohne Rückstand sublimiren lässt zu baumwolleähnlichen Flocken, und dem Tyrosin in der Schwerlöslichkeit in Wasser sich ähnlich verhält, aber er unterscheidet sich von beiden durch seine Leichtlöslichkeit in absolutem Alkohol, und dadurch, dass er in Salzsäure und Kali fast unlöslich Ausserdem krystallisirt er nicht in perlmutterglänzenden Blättern, wie Leucin, oder in perlmutterglänzenden Nadeln, wie Tyrosin, sondern in glanslosen Nadeln.

Vermischt man Albumin, Fibrin oder Casein mitFäulniss-Proseiner 40 — 50fachen Gewichtsmenge Wasser, und ducte von Casein, Fibrin setzt man sie damit einige Wochen lang dem Zutritt und Albumin. der Lust aus, bei einer Temperatur von einigen 20 Graden, so gehen sie in Fäulniss über, und sie verlieren dabei ihre früheren Eigenschaften, wobei für Fibrin das eigenthümliche, wiewohl mit dem Casein und Albumin gemeinschaftliche Phänomen eintritt, dass es sich nach einigen Tagen auflöst und dass die Lösung dann einen coagulirbaren Körper enthält. Setzt man Kalkmilch zu der gefaulten Flüssigkeit, so entwickelt sich Ammoniak, und wird dann die filtrirte Flüssigkeit destillirt, so entwickelt sich derselbe Geruch, wie wenn der behandelte Körper mit Kali geschmolzen wird, und dieser Geruch, welcher bei einer Rectification über Phosphorsäure mit dem Wasser übergeht, kann aus diesem mit Aether ausgezogen werden. man dann die Aetherlösung auf einem Uhrglase verdunsten, so bleibt ein Krystallanflug, welcher stark und höchst angenehm riecht. Salzsäure und Schwefelsäure lösen diesen Krystallauflug auf, die Lösung ist braunroth, aber durch Kali kann dann der Geruch nicht wieder hervorgerusen werden, sondern es entwickelt sich nun dadurch ein Geruch, welcher dem Anilin ähnlich ist, woraus hervorgeht, dass der Körper eine Veränderung erfahren hat. Die in der Retorte zurückgebliebene kalkhaltige Flüssigkeit wird mit einem geringen Ueberschuss an Schwefelsäure und einer hinreichenden Menge Wasser versetzt, um die vorhandenen flüchtigen Säuren: Valeriansäure, Buttersäure u. s. w. aufgelöst zu erhalten, welche dabei frei gemacht werden. Nachdem dann der gebildete Gyps abfiltrirt worden ist, werden diese Säuren abdestillirt, und die Lösung mit essigsaurem Bleioxyd ausgefällt, wodurch ein pflasterähnlicher Niederschlag gebildet wird, welcher nach einiger Zeit erhärtet. dann pulverisirt, mit Wasser angerührt, und durch

Schweselwasserstoff zersetzt, wodurch man eine Flüssigkeit erhält, aus welcher sich beim Verdunsten eine ölartige Säure und ausserdem eine der Benzoesäure ähnliche Säure absetzt. Wird die ölartige Säure abgeschieden und die Lösung weiter verdunstet, so erhält man eine syrupartige Masse, welche in der Ruhe Krystalle von Leucin absetzt, welches dann auf bekannte Weise gereinigt werden kann. Wird die von den Leucin-Krystallen abfiltrirte spiritushaltige Müssigkeit verdunstet, und der Rückstand mit absolutem Alkohol behandelt, so scheidet sich noch mehr Leucin ab, und wird die wiederum davon abgeschiedene Flüssigkeit mit Aether vermischt, so scheidet sich eine butterartige Masse ab, während ein fettartiger Körper und etwas von den oben angeführten ölarti-Diese butterartige gen Säuren aufgelöst bleiben. Masse löst Kalk, Baryt und Bleioxyd auf, und giebt Tyrosin, wenn man sie mit Salzsäure oder Schwefelsäure behandelt, wobei aber auch ein brauner Körper Kocht man nämlich die syrupartige Masse entsteht. so lange mit Schwefelsäure, bis sie durch den Einfluss der Luft braun geworden ist, fällt darauf die Schwefelsäure und den braunen Körper mit essigsaurem Bleioxyd, und aus der abfiltrirten Flüssigkeit wiederum das überschüssige Blei durch Schwefelwasserstoff, so giebt die filtrirte Flüssigkeit beim Verdunsten Krystalle von Tyrosin, welche dann auf die vorhin angegebene Weise gereinigt werden können.

Keller 1) hat die Oxydations-Producte untersucht, Identität des welche durch Behandlung von Kleie mit einem Ge- Fibrins im Thier- und misch von Schwefelsäure und Braunstein gebildet wer-Pflanzenreich. den, und er hat dadurch einen Beitrag zu der An-

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 24.

nahme geliefert, dass die Schwefel- und Stickstoffhaltigen Bestandtheile der Thier- und Pflanzenkörper
mit einander identisch sind. Man vermischt 2 Pfund
concentrirter Schwefelsäure mit so viel frisch bereiteter Weizenkleie als sie ohne Schwärzung lösen können, setzt darauf nur so viel Wasser zu, dass noch
keine Abscheidung des Aufgelösten stattfindet. Zu
dieser Mischung setzt man dann 2½ bis 3 Pfund
Braunstein und unterwirft sie dann der Destillation.
Das dabei Uebergehende wurde condensirt und auf
eine solche Weise untersucht, dass er pulverisirte
Kreide zusetzte und wieder destillirte. Darauf wurde
das neue Destillat für sich und anderseits der Rückstand in der Retorte von Kalksalzen allein untersucht.

Die Kalksalze wurden zuerst in Natronsalze verwandelt, dadurch, dass er die Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron ausfällte, und das so dargestellte Natronsalz wurde mit Schwefelsäure destillirt. Das hierbei erhaltene Destillat wurde bis zu 1 mit kohlensaurem Natron gesättigt und aufs Neue destillirt, wobei als Rückstand ein in Nadeln krystallisirtes Natronsalz blieb, dessen Säure sich bei einer genaueren Untersuchung ihrer Salze mit Silberoxyd und Bleioxyd als Ameisensäure herausstellte. Das Destillat, welches dieses ameisensaure Natron zurückgelassen hatte, wurde mit eben so vielem kohlensaurem Natron versetzt, als das angeführte Natronsalz enthielt, und dieses Gemisch von Neuem destillirt, wobei der Rückstand II erhalten wurde, und auf diese Weise wurde die Operation 10 Mal wiederholt und dadurch 10 Rückstände von Natronsalzen erhalten, welche alle der Reihe nach studirt wurden, wobei es sich zeigte, dass sie entweder ameisensaures, essigsaures, metacetonsaures, valeriansaures und capronsaures (?) Natron waren, oder dass sie Gemische von diesen Salzen einer Säure mit dem niedrigeren und einer mit dem nächsten höheren Atomgewicht waren.

Die von den Kalksalzen abdestillirte Flüssigkeit wurde durch wiederholte Rectificationen concentrirt, bis eine milchige Flüssigkeit erhalten worden war, auf welcher eine gelb gefärbte Schicht schwamm. Sie besass dann alle Eigenschaften eines Aldehyds: mit concentrirter Kalilauge gab sie ein Harz, mit einer Silberlösung wurde Silber reducirt, und in der Luft bekam sie eine saure Reaction. Bei der Rectification derselben blieben in der Retorte schwere Oeltropfen zurück, welche stark nach Bittermandelöhrochen. Nach dem Trocknen über Chlorcalcium versuchte Keller die verschiedenen Aldehyde darin durch eine fractionirte Rectification zu trennen, wobei er folgende Fractionen bekam:

Nr.	1	destillirte	über	zwischen	+	28	und	<b>40</b> a
Nr.	2				+	40		60°
Nr.	3				+	60		800
Nr.	4		-	-	+	80		1000
Nr.	5				+	10	<b>b</b> —	1200

Bei der Untersuchung stellten sich Nr. 1 und 2 hauptsächlich als Essigsäure-Aldehyd == C+H+O² heraus; Nr. 3 stimmte in allen seinen Bigenschaften mit Guckelberger's¹) Metacetonsäure-Aldehyd wohl überein, mit Ausnahme der für ein Aldehyd sehr wesentlichen Eigenschaft, in Berührung mit Platinschwarz eine Säure hervorzubringen. Buttersäure-Aldehyd konnte nicht in dem Destillate entdeckt werden. Dagegen wurden die Destillate Nr. 4 und 5, d. h. die welche zwischen + 80° und 120° übergegangen

<sup>1)</sup> Jahresbericht XXVIII, 548.

Valeriansäure-waren, von Valeriansäure-Aldehyd ausgemacht, denn Aldehyd. als dieses Destillat mit Ammoniak versetzt wurde, bildete sich eine deutliche Krystallisation. Die Krystalle hatten Octaederflächen, und sie enthielten Krystallwasser, was sie beim Trocknen unter einer Luftpumpe über einem Gemenge von Salmiak und trocknem Kalihydrat jedoch allmälig verloren. Bei einer gleichzeitigen Berührung von der Luft und Platinschwarz bildete sich eine Säure, deren Silbersalz sich bei der Untersuchung als valeriansaures Silberoxyd herausstellte. Die Untersuchung sowohl des Aldehyds

gende Resultate:

Valeriansäure-Aldehyd Valeriansäure-Aldehyd-Ammoniak

als auch die der Ammoniak-Verbindung gaben fol-

G	efund <b>en</b>	Aeq.	Berechnet	Gefu	nden	Aequiv. E	Berechnet
C	69,15	10	67,76	58,30	57,58	10	58,25
Ħ	11,79	10	11,62	12,80	12,86	13	12,62
M		-		16,20	14,80	1	13,59
0	18,70	2	18,62			2	15,54
. W(	elche fü	r den	ersterer	die	Formel	C10#10	O <sup>2</sup> und
			die Form				

Die ölähnlichen Tropfen, welche nach der Abdestillation der angeführten Aldehyde in der Retorte zurückbleiben, stellten sich, als sie nach der Rectification genauer geprüft wurden, als Bittermandelöl =  $C^{14}H^6O^2$  heraus, welches auch als der Aldehyd der Benzoesäure angesehen werden kann.

Als der Rückstand in der Retorte nach Behandlung der Kleie mit Schweselsäure und Braunstein, welcher grösstentheils von schweselsaurem Manganoxydul ausgemacht wurde, mit Kalkhydrat vermischt und destillirt wurde, so entwickelte sich eine bedeutende Menge von Ammoniak, und zusolge des eigenthümlichen Ge-

ruchs, welchen das Destillat besass, vermuthet Keller, dass vielleicht eine flüchtige Base darin enthalten sey.

Hinterberger 1) hat sich mit der Untersuchung Zusammensedes Ochsenhorns beschäftigt. Die Feilspäne von dem tzung des Ochsenhorns und Horn wurden zuerst mit Alkohol und Aether behan-Verhalten desdelt, welche Fett, einen braunen Farbstoff und ein selben gegen Schwefelsäure. wenig von Salzen auszogen. Nach weiterem Behandeln mit destillirtem Wasser und Trocknen bei + 1000 hinterliess das Horn beim Verbrennen 1,9 Procent Asche, und diese bestand aus Chlormagnesium, Chlornatrium, phosphorsaurem Kalk, Eisenoxyd und Kieselsäure. Ausserdem fand er in 100 Theilen von dem gereinigten Horn bei der Elementar-Analyse:

Kohlenstoff 50,46 50,83
Wasserstoff 6,65 6,68
Stickstoff 16,23 —
Sauerstoff und Schwefel 26,26 —

Kocht man ½ Pfund Hornspäne 36 Stunden lang mit einem Gemisch von 2 Pfund Schwefelsäure und 6 Pfund Wasser, setzt darauf Kalkmilch im Ueberschuss hinzu, kocht wieder 24 Stunden lang, filtrirt und vermischt die Lösung mit Schwefelsäure im schwachen Ueberschuss, und fällt man darauf die Schwefelsäure mit essigsaurem Bleioxyd und den Ueberschuss von Bleisalz wiederum durch Schwefelwasserstoff aus, so erhält man eine Flüssigkeit, welche nach starkem Verdunsten Krystalle absetzt, welche dann weiter durch Auspressen, Waschen mit 80 procentigem Alkohol, wenig Wasser und Kalilauge gereinigt werden können. Man kocht sie darauf mit ein wenig kohlensaurem Kali, um eingemengten Kalk abzuscheiden, behandelt sie mit ein wenig Essigsäure,

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXI, 70.

presst und löst sie in siedendem Wasser; wird diese Lösung dann mit Thierkohle behandelt, filtrirt, krystallisiren gelassen und die erhaltenen Krystalle umkrystallisirt, so erhält man sie weiss und rein. Diese Krystalle bilden sternförmig gruppirte Nadeln, sind unlöslich in Aether und absolutem Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser, aber ziemlich löslich in siedendem Wasser, und leicht löslich in Alkalien und Mineralsäuren. Bei der Analyse wurden sie zusammengesetzt gefunden aus:

		Berechnet		
$C_{18}$	59,85	59,17	59,06	50,67
H11	6,25	6,23	6,25	6,08
N	7,89	7,87	-	7,73
$O_{e}$	_		-	26,52

was ausweist, dass sie derselbe Körper sind, welchen Warren de la Rue<sup>1</sup>) in der Cochenille gefunden hat, dass sie also von Tyrosin ausgemacht werden.

Die Quantität von Tyrosin und Lencin, welche auf die angegebene Weise erhalten wird, nimmt bis zu einem gewissen Grade mit der Zeit zu, während welcher das Kochen mit der Schwefelsäure fortgesetzt wird, und sie scheint auch bis zu einem gewissen Grade davon abhängig zu seyn, wie lange man die Masse mit der Kalkmilch kocht, indem Hinterberger dadurch, dass er das Kochen mit der Schwefelsäure nur 1 Tag lang fortsetzte und darauf das Kochen mit der Kalkmilch nur so lange unterhielt, als er eine reichliche Entwickelung von Ammoniak bemerkte, nur sehr unbedeutende Quantitäten von diesen beiden krystallisirten Körpern bekam.

Leucin und Tyrosin bilden sich auch aus dem

<sup>1)</sup> Jahresb. XXVIII, 542.

Horn durch Schmelzen mit krystallisirtem Kalikydrat, und in diesem Falle werden auch Essigsäure, Buttersäure und Valeriansäure gebildet.

> ganischer Stoffe.

Liebig 1) hat höchst bewunderungswerthe An-Oxydation orsichten über die Oxydation organischer Körper vorgelegt. Indem er dabei die ganz eigenthümliche Bildung des Sauerstoff-freien Valeronitrils durch Oxydation von Leim, Casein, Albamin und Fibrin erwähnt, erinnert er zugleich daran, wie nach Bopp (S. 568) zwei andere stickstoffhaltige Producte, nämlich Tyrosin und Leucin, sowohl durch Einwirkung von Säuren als auch Alkalien in höherer Temperatur aus Fibrin, Albumin und Casein hervorgebracht werden; wie Leucin und Glycocoll dagegen gebildet werden. wenn Säuren und Alkalien auf Leim einwirken, und wie Leucin und Tyrosin bei der Fäulniss von Albumin, Fibrin und Casein entstehen. Die Bildung dieser Körper unter den drei so ungleichen Zersetzungs-Verhältnissen scheint zu der Vermuthung zu berechtigen, dass Leucin und Tyrosin als Paarlinge in Albuntin, Fibrin und Casein eintreten, und dass Glycocoll oder ein Körper, welcher durch Aufnahme der Elemente von Wasser in Glycocoll übergeht, einen Paarling in dem Leim ausmachen muss. Da nun viele von den Säuren, welche sich in ihrem Hydratzustande mit der allgemeinen Formel 2(CH2)2 - 04 zusammenfassen lassen, und da auch die Aldehyde dieser Säuren und Bittermandelöl bei der Oxydation der angeführten Thierstoffe gebildet werden, während Valeronitril und Cyanwasserstoff, ohne Einmengung von Leucin und Tyrosin, die stickstoffhaltigen Producte ausmachen, wenn man sie mit Schwefelskure und

<sup>1)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXX, 311.

Braunstein destillirt, so scheinen Albumin, Fibrin und Casein eine Gruppe von stickstoffhaltigen Verbindungen auszumachen, welche durch das Hinzutreten Sauerstoff und den Elementen von Wasser in Ammoniak, Leucin und Tyrosin (für Leim in Glycocoll), oder in Ammoniak, Valeronitril und Blauseure, oder in organische Säuren gespalten werden. Da ferner diese Producte in einem Gemisch gebildet werden, welches ausser Braunstein oder chromsaurem Kali auch Schwefelsäure enthält, so erscheint es wahrscheinlich, dass dieselbe Spaltung auch durch die blosse Einwirkung der Säure, ohne Mitwirkung von Braunstein hervorgerusen werden müsse. Nach diesen beiden Ansichten würden Valeronitril und Buttersäure nur secundäre Producte seyn, gebildet auf Kosten der zuerst abgeschiedenen stickstoffhaltigen Producte Leucin, Tyrosin oder Glycocoll. Diese Erklärung hat sich auch in so fern bestätigt, dass Leucin, wenn man es mit verdünnter Schwefelsäure und Braunstein kocht, in Valeronitril und Kohlensäure zerfällt, aber mit concentrirter Schwefelsäure in Valeriansäure und in Ammoniak, so wie auch dadurch, dass Tyrosin beim Behandeln mit Schwefelsäure und Braunstein in Blausäure, Kohlensäure und Wasser zerfällt. Bei der Zersetzung des Leucins durch Bleisuperoxyd ohne Mitwirkung einer Säure bildet sich wohl nur eine Spur von Valeronitril, aber zugleich entsteht Buttersäure-Aldehyd, welcher sich mit dem zugleich entwickelten Ammoniak vereinigt und dadurch die Bildung von dem in der Vorlage krystallisirenden Buttersäure-Aldehyd-Ammoniak veranlasst. Wird aber Leucin mit Kalihydrat geschmolzen, so erhält man in niedriger Temperatur Valeriansäure, Wasserstoffgas und Ammomiak, aber in höherer Temperatur Buttersäure, Wasserstoffgas und Ammoniak.

Was die bei dem Oxydations-Process der Thierstoffe gebildeten stickstofffreien Producte (Säuren) anbetrifft, so betrachtet sie Liebig nicht so, wie wenn sie verschiedene in den Thierstoffen vorhandene Paarlinge auswiesen, weil man in einem solchen Fall gezwungen seyn würde, eben so viele Paarlinge anzunehmen, als verschiedene Producte entstehen. Im Vorbeigehen stellt hierüber Liebig zwar die Frage auf: ob nicht 1 Atom einer Säure aus einer höheren Ordnung (höherem Atomgewicht) durch Hinzukommen von mehr Sauerstoff sich in 2 Säuren einer niedrigeren Ordnung spalten könne, wie z.B. Buttersäure - Sauerstoff in 2 Atome Essigsäure u. s. w.? er räumt jedoch ein, dass eine solche Auffassung noch nicht durch Versuche bestätigt worden sey. Er ist daher der Ansicht, dass Kolbe's schöne Untersuchungen über die Elektrolyse der Essigsäure und Valeriansäure für die Gegenwart die alleinig wahren Erklärungen über die Bildungsweise dieser stickstofffreien Producte umfassen, wenn man nämlich Kolbe's Untersuchungen den folgenden allgemeinen Ausdruck giebt: wenn Sauerstoff zu den Elementen einer organischen Sauerstoffsäure tritt, so spaltet sie sich in Kohlensäure, welche den Sauerstoff der Säure enthält, und in einen Kohlenwasserstoff, welcher den Wasserstoff derselben enthält. In Folge der Oxydetion des Kohlenwasserstoffs bildet sich dann ein Oxyd oder ein Hydrat von diesem Kehlenwasserstoff, welcher darauf, wenn Wasserstoff austritt, ein Oxyd wird, aber wenn Sauerstoff hinzukommt, eine Säure bildet, welche durch noch mehr Sauerstoff eine neue Spaltung in Kohlensäure und in einen Kohlenwasserstoff,

der einer niederen Ordnung (einfacheren Zusammensetzung) angehört, erfährt. Dieses Oxydationagesetz, welches mit dem bis jetzt für die Rildung sauerstoffarmer organischer Säuren auf Kosten von sauerstoffreichen als gültig angesehenen im geraden Widerspruch steht, erklätt inzwischen die Bildung von Wachs, Cholesterin, Oelsäure und Margarinsäure aus Stürke und Zucker, oder von Milchsäure und Buttersäure im thierischen Organismus, weil man sich da diese Bildung nicht leicht auf eine andere Weise denken kann, als durch Austritt von Sauerstoff in Gestalt von Kohlensäure, oder von Wasserstoff in Gestalt von Wasser.

Leucin.

Die Formel für das Leucin = C12H13NO4, welche im vorigen Jahresberichte, S. 595, angegeben worden ist, und welche sich auf Analysen von Cahours, so wie von Laurent und Gerhardt gründet, ist von Mulder 1) bestritten worden, indem er bei der von ihm 2) früher aufgestellten Formel == C12H12NO4 beharrt, welche sich nur durch 1 Doppelatom Wasserstoff weniger davon unterscheidet. Strecker<sup>5</sup>) hat daher die Frage zu entscheiden gesucht und gezeigt, dass wenn man auf gewöhnliche Weise bereitetes und gereinigtes Leucin mehrere Male nach einander mit Alkohol auskocht, ein Körper ausgezogen wird, welcher wahrscheinlich die Ursache von dem von Mulder zu niedrig gefundenen Gehalt an Wasserstoff gewesen ist. Er setzte dann einige Tropfen Ammoniak zu einer siedenden Lösung von Leucin, fügte darauf essigsaures Bleioxyd hinzu und analy-

<sup>1)</sup> Pharmac. Centralblatt, 1849, S. 488.

<sup>2)</sup> Jabresbericht XIX, 628.

<sup>3)</sup> Ann. der Chem. und Pharm. LXXII, 89.